PCT

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 6:

C12N 15/74, 15/31, C07K 14/35, A61K 48/00, 39/04, C07K 19/00, C12Q 1/68, C07K 16/12, G01N 33/50, 33/53 // C12N 15/52, 15/65

(11) Numéro de publication internationale:

WO 99/09186

(43) Date de publication internationale: 25 févries (999 (25.02.99)

(21) Numéro de la demande internationale:

PCT/FR98/01813

A2

(22) Date de dépôt international:

14 xxxt 1998 (14.08.98)

(N) Données relatives à la priorité;

14 aoin 1997 (14,08,97) FR. 97/86404 97/11325 11 septembre 1997 (11.09.97) FR

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés souf US): INSTITUT PASTEUR [FR/FR]; 28, rue du Docseur Roux, F-75015 Paris (FR).

(72) Inventeurs; et

(78) Inventeurs/Déposants (US seulement): GICQUEL, Brigiste (FR/FR); E, sue Daguerre, F-75014 Paris (FR), PORTNOI, Denix [FR/FR]; 7, rise Simon Lefranc, F-75004 Parix (FE). LIM, Eng-Mong (KFFFR); 20, rue Georges Piand, F-75015 Paris (FR). PELICIC, Viadirair (FR/FR); 28, rue de Chatesadon, F-75009 Paris (FR). GUIGUENO, Agosès (FR/FR); 26-28, rue Gendesta, F-62026 Arras (FR). GOCUET DE LA SALMONIERE, Yves [FR/FR]; 30, rue Loumnel, F-75015 Paris (FR).

(74) Manelatedress: MARTIN, Jean-Jacobes etc.; Califact Regimbeau, 26, avenue Kieber, F-75116 Paris (FR).

(81) Etats désignés: AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GE, GH, GM, HR, HE, ID, IL., IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TI, TM, TR, TI, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), issesset eumsien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), (sevet coropéen (AT. BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CO, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publice

Sans rapport de recherche internationale, sera republiée dés réception de ce rapport.

Avec une indication relative à du matériel biologique déposé, finante selon la règle 13bis, séparément, et non avec la description.

- (54) Tille: POLYPEPTIDE NUCLEIC SEQUENCES EXPORTED FROM MYCOBACTERIA, VECTORS COMPRISING SAME AND USES FOR DIAGNOSING AND PREVENTING TUBERCULOSIS
- (54) Titre: SEQUENCES NUCLEIQUES DE POLYPEPTIDES EXPORTES DE MYCOBACTERIES, VECTEURS LES COMPRENANT ET APPLICATIONS AU DIAGNOSTIC ET A LA PREVENTION DE LA TUBERCULOSE

(57) Abstract

The invention concerns recombinant vectors replicated in mycobacteria, a set of sequences crafting for exparted polypeptides described by fusion with alkaline phosphatase, in particular one polypeptide, called DP428, of about 12 kD corresponding to an expected prosein found in mycolaucteria belonging to the Mycobacterium adversalouis complex. The invention also concerns methods and kits for detecting in visco the presence of a mycobacterium and in particular a mycobacterium belonging to the Mycobacterium adecealoris complex in a biological assuper using said polypeptides, their fragments or polyneuseotides coding for the later. The invention also concerns innounneese or vaccine compositions for preventing and/or treating infections caused by mycobacteria and in particular a mycobacteriam belanging to said complex, particularly tuberculosis.

(57) Abrégé

L'invention à pour objet des vecteurs récombinants se réplicant chez les mycobactéries, un casemble de adquences codant page des polypeptides exportés désectés par des fusions avec la phosphatuse alcalina, noisonment un polypeptide, dénommé DP428, d'envison 17kD correspondant à une proténe exportée tetrouvée dans les mycrésuciéries appareenant au complexe de Mycobacterium tubercularis. L'invention concerne également des procédés et des kits de détection in vitro de la présence d'une mycobactérie et en particulier une mycobactéric apparamant au complexe de Mycobacterium tuberculouis dans un échanillem biologique utilisant leadin polypeatides, leurs fragments on des polymentérisdes custant pour ces demiers. L'invention vise des compositions immunogènes on vaccins pour les préventions et/ou le traitement d'infections provoquées par des reprobactéries et en particulier une reprobactérie appartement sudit compleme, en particulier in tuberculose.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Cosses utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de converture des brochures publicat des demandes internationales en vento du PCT.

43.	Allenie	28.8	Egogne	1.8	Lesiotho	81	Movemie
433	Acosto	\$3.	Piniande	LT	Ummie	86	Sinvaguis
AX	Associate	彩展	France	133	Expendency	88	Sénégai
A\$	Amiralie	GA.	(Rabça)	1.8	Lemosie	828	Sweetlan3
32	Acerbaidjan	GB	Royanno-Uni	MC.	Mango	TD	Tehed
88.	Bossic-Herstgovine	GB -	Ottopis	3439	République de Moidava	3.0	Yago
288	Burbade	GH	Chara	MG	Madagancar	ŢĮ	Tadjikistan
38.80	Beigigos	63%	Geiste	2008.	lis-kėpabligas yrugostuvo	3.84	Terkostnistas
\$15.	Burkina Faso	GR	Gator		de Macédoine	8.8	Timpule
2868	Bulgarie	33E:	Bosgsie	MI.	Mate	TT	Trinki-et-Yeliago
38.3	Bessin	33C.	Iriseste	MN	Margatio	\$334	Okraine
388	Betsil	88.c	Israël	868	Maudanic	UG	Ouganda
28 Y	Rebrus	3%	Islande	3438	Milleri	8338	State-Unit d'Américan
CA	Casada	3.3	Balle	MX.	Mexique	\$3 3 0.	Ombition
838	République contratricaine	38*	Aspen	88	Nigor	V%	Vies Nam
CG	Congo	KE	Kenya	NE.	Paya-Bay	833	Yongcolovie
\$239)	Spigge	80	Kirghizistan	80	Newspe	844	Ziminiwe
CI.	Olie d'Isoire	KP.	République populaire	NZ	Mountle-Elizade		
\$334	Canerous		democratique de Cuete	PL	Nalogese		
CN	Chine	KR	République de Coués	PT	Portugal		
CU.	Cales	K.Z	Kanakstan	88	Romasic		
\$320	République schéque	1.0	Sainte-Lucie	28	Fédération de Russia		
ÐE	Allemagse	1.3	Liechtenninin	80	Scuden		
900	Decembri	£.#6.	Sri Londra	88	Sistride		
TEE	Exercise	1.18	Librária	863	Signature		

1

Séquences nucléiques de polypeptides exportés de mycobactéries, vecteurs les comprenant et applications au diagnostic et à la prévention de la tuberculose.

3 L'invention objet pour de nouveaux vecteurs recombinants de criblage, de clonage et/ou d'expression se répliquant chez les mycobactéries. Elle a également pour objet un ensemble de séquences codant pour des polypeptides exportés détectés par des fusions avec la phosphatase alcaline et dont l'expression est régulée (induite ou 10 constitutive réprimée) ou lors de l'ingestion mycobactéries par les macrophages. L'invention également un polypeptide, dénommé DP428, d'environ 12kD correspondant à une protéine exportée retrouvée dans les \$5 mycobactéries appartenant au complexe de Mycobacterium tuberculosis. L'invention vise aussi un polynucléotide comprenant une séquence codant pour ce polypeptide. Elle concerne également l'utilisation du polypeptide ou de fragments de celui-ci et des polynucléotides codant pour ces derniers (ou encore les polynucléotides complémentaires à ces derniers) pour la réalisation de moyens de détection in vitro, ou in vivo de la présence d'une mycobactérie appartenant au complexe de Mycobacterium tuberculosis dans un échantillon biologique ou pour la détection de réactions de l'hôte infecté par ces espèces bactériennes. L'invention 25 vise enfin l'utilisation du polypeptide ou de fragments de celui-ci ainsi que des polynucléotides codant pour ces derniers en tant que moyens destinés à la préparation d'une composition immunogène, susceptible d'induire une réponse immunitaire dirigée contre les mycobactéries appartenant au 30 complexe de Mycobacterium tuberculosis, composition vaccinale pour la prévention et/ou 1.00 traitement d'infections provoquées par des mycobactéries appartenant audit complexe, en particulier la tuberculose.

2

La présente invention a aussi pour but d'utiliser ces séquences (polypeptidiques et polynucléotidiques) comme cible pour la recherche de nouveaux inhibiteurs de la croissance et de la multiplication des mycobactéries et de leur maintien chez l'hôte, ses inhibiteurs pouvant servir d'antibiotiques.

Le genre Mycobacterium, qui comprend au moins 56 espèces différentes, inclut des pathogènes humains majeurs tels que M. leprae et M. tuberculosis, les agents responsables de la lèpre et de la tuberculose, qui restent des problèmes graves de santé publique dans le monde 15 entier.

20

La tuberculose continue d'être un problème de santé publique dans le monde. Aujourd'hui, cette maladie est la cause de 2 à 3 millions de morts dans le monde et environ 8 millions de nouveaux cas sont observés chaque année (Bouvet, 1994). Dans les pays développés M. tuberculosis cause 13 plus commune ជំខន mycobactériennes. En France il apparaît environ 10 000 nouveaux cas par an et parmi les maladies à déclaration obligatoire c'est la tuberculose qui comprend le plus grand nombre de cas. La vaccination par le BCG (Bacille de Calmette et Guérin), une souche avirulente dérivée de M. bovis et qui est très utilisée comme vaccin contre la tuberculose, est loin d'être efficace au sein de toutes les populations. Cette efficacité varie environ de 80 % dans les pays occidentaux comme l'Angleterre, à 0 % en Inde (résultats du dernier essai de vaccination à Chingleput., publiés en 1972 dans Indian J. Med. Res.}. De plus, l'apparition de souches de M. tuberculosis résistantes aux antituberculeux et le risque accru chez les patients immunodéprimés, patients atteints du SIDA, de développer une tuberculose, rendent nécessaire la mise au point de méthodes rapides, spécifiques et fiables pour le diagnostic de la tuberculose et la mise au point de nouveaux vaccins. Par exemple, une étude épidémiologique réalisée en Floride, et dont les résultats ont été publiés en 1993 dans AIDS thérapies, a montré que 10 % des malades atteints de SIDA sont atteints de tuberculose au moment du diagnostic du SIDA ou 18 mois avant celui-ci. Chez ces malades, la tuberculose apparaît dans 60 % des cas sous une forme disséminée donc non repérable par les critères de diagnostic classiques comme la radiographie pulmonaire ou l'analyse de crachats.

Actuellement, une certitude sur le diagnostic apporté par la mise en évidence de bacilles cultivables dans un prélèvement provenant du malade n'est obtenue que pour moins de la moitié des cas de tuberculose, même dans les cas de tuberculose pulmonaire. Le diagnostic de la tuberculose et des autres mycobactéries apparentées est donc difficile à réaliser, et cela pour différentes raisons : les mycobactéries sont souvent présentes en faible quantité, leur temps de génération est très long (24h pour M. tuberculosis) et leur culture est difficile. (Bates et al., 1986).

23

(3)

15

D'autres techniques sont utilisables en clinique, pour identifier une infection mycobactérienne :

a) l'identification directe des microorganismes au microscope ; cette technique est rapide, mais ne permet pas l'identification de l'espèce mycobactérienne observée et manque de sensibilité (Bates, 1979).

Les cultures, lorequ'elles sont positives, ont une spécificité approchant 100 % et permettent l'identification de l'espèce mycobactérienne isolée ; néanmoins, comme précisé ci-dessus, la croissance des mycobactéries in vitro est longue (ne peut être réalisée qu'en 3 à 6 semaines de

4

cultures répétées (Bates, 1979 ; Bates et al., 1986)) et coûteuse.

- b) Les techniques sérologiques peuvent s'avérer utiles dans certaines conditions, mais leur utilisation est parfois limitée par leur sensibilité et/ou leur spécificité faibles (Daniel et al., 1987).
- C^{1} présence de mycobactéries au La sein d'un échantillon biologique peut aussi être déterminée par \$15 hybridation moléculaire avec de l'ADN ou de l'ARN en utilisant des sondes d'oligonucléotides spécifiques des séquences recherchées (Kiehn et al., 1987 ; Roberts et al., 1987 ; Drake et al., 1987). Plusieurs études ont montré l'intérêt de cette technique pour le 13 diagnostic infections à mycobactéries. Les sondes utilisées sont constituées d'ADN, d'ARN ribosomique ou de fragments d'ADN mycobactériens provenant de banque de gênes. Le principe de ces techniques repose sur le polymorphisme des séquences nucléotidiques 20des fragments utilisēs QU. polymorphisme des régions avoisinantes. Dans tous les cas, elles nécessitent l'utilisation de cultures et ne sont pas applicables directement sur les échantillons biologiques.
- La faible quantité de mycobactéries présentes au sein d'un échantillon biologique et en conséquence la quantité faible d'ADN cible à détecter dans cet échantillon peut nécessiter le recours à une amplification spécifique in vitro de l'ADN cible avant sa détection à l'aide de la sonde nucléotidique et en utilisant des techniques d'amplification in vitro telles que la PCR (amplification en chaîne à la polymérase. L'amplification spécifique de l'ADN par la technique PCR peut constituer la première étape d'un procédé de détection de la présence d'un ADN mycobactérien dans un échantillon biologique, la détection proprement dite de l'ADN amplifié étant effectuée dans un

WO 99/09186

5

PCT/FR98/01813

l'aide d'une sonde oligonucléotidique second temps â capable de s'hybrider spécifiquement à l'ADN amplifié.

Un test de détection de mycobactéries appartenant au complexe de Mycobacterium tuberculosis, par hybridacion sandwich (test utilisant une sonde de capture et une sonde de détection) a été décrit par Chevrier et al. en 1993, le complexe de Myrobacterium tuberculosis est un groupe de mycobactéries qui comprend M. bovis-BCG, M. bovis, M. tuberculosis, M. africanum et M. microti.

10

20

Un procédé de détection de faibles quantités de mycobactéries, appartenant au complexe tuberculosis, par amplification génique et hybridation directement sur des échantillons biologiques a été mís au point. Ledit procédé utilise la séquence d'insertion IS6110 (Brevet européen EP 5 0 490 951 Bl). Thierry et al. ont décrit en 1990 une séquence spécifique du complexe Mycobacterium tuberculosis nommée IS 6110. Certains auteurs ont d 'amplifier spécifiquement l'ADN provenant Mycobacterium en utilisant des amorces nucléiques dans une méthode d'amplification, telle que la réaction polymérase en chaîne (PCR). Patel et al. ont décrit en 1990 l'utilisation de plusieurs amorces nucléiques choisies à partir d'une séquence connue en tant que sonde dans l'identification de M. tuberculosis. Cependant, la longueur des fragments obtenus en utilisant ces amorces différente de la longueur théorique attendue et plusieurs fragments de taille variable étaient obtenus. De plus, les auteurs ont observé l'absence d'hybridation des produits amplifiés avec le plasmide ayant servi à déterminer les 30 Ces résultats indiquent que ces amorces ne amorces. seraient pas appropriées dans la détection de la présence de M. tuberculosis dans un échantillon biologique et confirment la nature critique du choix des amorces. La même année, J.L. Guesdon et D. Thierry ont décrit une méthode de 33

détection de M. tuberculosis, de grande sensibilité, par amplification d'un fragment d'ADN de M. tuberculosis localisé au sein de la séquence IS6110 (Brevet européen EP 461 045) à l'aide d'amorces générant des fragments d'ADN amplifié de longueur constante, même lorsque le choix des amorces conduisait à l'amplification de fragments longs (de l'ordre de 1000 à 1500 bases) où le risque d'interruption de la polymérisation est élevée en raison des effets de la structure secondaire de la séquence. D'autres amorces spécifiques de la séquence IS6110 sont décrites dans le brevet européen N° EP-0490 951.

Les inventeurs ont montré (résultats non publiés) que certains isolats cliniques de Mycobacterium tuberculosis étaient exempts de la séquence d'insertion 186110 et ne pouvaient donc être détectés à l'aide des oligonucléotides spécifiques de cette séquence pouvant conduire ainsi à des résultats de diagnostic faussement négatifs. Ces résultats confirment une observation similaire faite par Yuen et al. en 1993. L'impossibilité de détecter ces souches pathogènes 20 potentiellement présentes dans un échantillon biologique prélevé sur un patient est ainsi susceptible de conduire à des difficultés voire des erreurs de diagnostic. La disponibilité de plusieurs séquences spécifiques du Bacille de la tuberculose, à l'intérieur desquelles des amorces appropriées pour l'amplification seront choisis, importante. La séquence DF428 décrite ici pourra être utilisée.

30 M. bovis et M. tuberculosis, les agents causals de la tuberculose, sont des bactéries facultatives intracellulaires.

Ces agents ont développé des mécanismes pour assurer 35 leur survie et leur réplication à l'intérieur du macrophage, un des types cellulaires qui est supposé WO 99/09186

7

PCT/FR98/01813

éradiquer l'invasion par des microorganismes. Ces agents capables de moduler l'évolution normale de leur phagosome et de les empêcher de se différencier en un compartiment acide riche en hydrolase (Clemens, 1979 ; 5 Clemens et al., 1996; Sturgill-Koszycki et al., 1994 et Xu et al., 1994). Cependant, cette modulation n'est possible que si la bactérie est vivante au sein du phagosome, suggérant que des composés synthétisés de manière active et/ou sécrétés à l'intérieur de la cellule font partie de ce mécanisme. Des protéines exportées sont probablement impliquées dans ce mécanisme. En dépit des problèmes majeurs de santé liés à ces organismes pathogènes, on sait de choses sur leurs protéines exportées sécrétées. Des analyses en SDS-PAGE de filtrat de culture de M. tuberculosis montrent au moins 30 protéines sécrétées 35 (Altachul et al., 1990 ; Nagal et al., 1991 et Young et al., 1992). Certaines d'entre elles ont été caractérisées. leurs gènes clonès et séquencés (Borremans et al., 1989 ; Wiker et al., 1992 et Yamaguchi et al., 1989). D'autres, 203 ou'il s'agisse d'antigènes immunodominants d'importance majeure pour induire une immunité protectrice (Anderson et al.,1991 et Orme et al., 1993), ne sont pas totalement identifiés. En outre, il est probable que de nombreuses protéines exportées restent fixées sur la membrane cellulaire et par conséquent ne soient pas 33 présentes dans les surnageants de culture. Il a été montré que les protéines localisées à la surface externe diverses bactéries pathogènes, telles que l'invasine de 103 kDa de Yersina Pseudotuberculosis (Isberg et al., 1987) ou l'internaline de 80 kDa de Listeria monocytoques (Gaillard 343 et al., 1991 et Dramsi et al., 1997) jouent un rôle important dans les interactions avec les cellules hôtes et conséquent, dans la. pathogénicité comme l'induction de réponses protectrices. Ainsi, une protéine liée à la membrane pourrait être 3.5 importante l'infection à M. tuberculosis comme pour l'induction de

8

réponse protectrice contre cette infection. Ces protéines pourraient revêtir un intérêt certain pour la préparation de vaccins.

Récemment, il a été décrit l'adaptation aux mycobactéries d'une méthodologie génétique pour l'identification et la sélection phénotypique de protéines exportées (Lim et al., 1995). Cette méthode utilise la phosphatase alkaline (PhoA) périplasmique d'E. coli. Un vecteur plasmidique a été construit permettant la fusion de gênes entre un gêne PhoA tronqué et des gênes codant pour des protéines exportées (Manoil et al., 1990).

Par cette méthode, il a pu être identifié un gène de M. tuberculosis (erp (Berthet et al., 1995)) présentant des homologies avec une protéine exportée de 28 kDa de M. leprae, qui est une cible fréquente des réponses humorales de la forme lépromateuse de la lèpre. Une protéine présentant des motifs aminoacides caractéristiques de la désaturase de plante (des) a aussi été caractérisée par la technique de fusion avec PhoA.

Cependant, cette méthode génétique d'identification de protéines exportées ne permet pas d'évaluer facilement l'expression intracellulaire des gênes correspondants. Une telle évaluation est d'une importance primordiale à la fois pour la sélection de bons candidats vaccins et pour la compréhension des interactions entre les bactéries et leurs cellules hôtes. L'induction de l'expression de facteur de virulence par contact de cellule cible pathogène a été décrite. C'est le cas par exemple pour les facteurs de virulence Yops (Petersson et al., 1996) de Yersinis pseudotuberculosis. Shigella par contact avec les cellules cibles relargue les protéines Ipa dans le milieu de culture, et Salmonella synthétise de nouvelles structures

25

30

35

de surface.

10

1.5

288

25

Compte tenu de ce qui précède, il existe aujourd'hui un grand besoin de développer de nouveaux vaccins contre les mycobactéries pathogènes ainsi que de nouveaux tests de diagnostic spécifiques, fiables **30 %** rapides. développements nécessitent la mise au point d'outils spécifiques encore plus performants permettant, d'une part, d'isoler d'obtenir des ou séquences nouveaux polypeptides spēcifiques, notamment immunogènes, d'autre part. de mieux comprendre le mécanisme ർജ്ജ interactions entre les bactéries et leurs cellules hôtes comme notamment l'induction de l'expression de facteur de virulence . Ceci est précisément l'objet de la présente invention.

Les inventeurs ont défini et réalisé dans ce but de nouveaux vecteurs permettant le criblage, le clonage et/ou l'expression de séquences d'ADN de mycobactéries afin d'identifier parmi ces séquences, des acides nucléiques codant pour des protéines d'intérêt, de préférence des protéines exportées, pouvant être localisées sur la membrane bactérienne et/ou sécrétées, et d'identifier parmi ces séquences celles qui sont induites ou réprimées lors de l'infection (croissance intracellulaire).

Description

La présente invention décrit l'utilisation du gêne rapporteur phoA chez les mycobactéries. Il permet d'identifier des systèmes d'expression et d'exportation dans un contexte mycobactérien. Beaucoup de gènes ne sont exprimés que dans un tel contexte, ce qui montre l'avantage de la présente invention. Au cours du clonage de segments d'ADN de souches du complexe M. Tuberculosis en fusion avec phoA dans une autre mycobactérie comme M. smegmatis, le

début du gène, ses régions régulatrices et son régulateur seront clonés ce qui permettra d'observer une régulation. Si cette régulation est positive, le clonage du régulateur constituera un avantage pour observer l'expression et l'exportation.

Dans le contexte de l'invention, on entend par mycobactérie toutes les mycobactéries appartenant aux diverses espèces énumérées par Wayne L. G. and Kubica G. p. (1980). Pamily Mycobacteriaceae in Bergey's manual of systematic bacteriology, J. P. Butler Ed. (Baltimore USA: Williams et Wilkins P. 1436-1457).

Dans certains cas les gênes clonés sont soumis dans leur hôte d'origine à une régulation négative rendant l'observation de l'expression et de l'exportation difficile chez l'hôte d'origine. Dans ce cas, le clonage du gêne en absence de son régulateur négatif, dans un hôte ne le contenant pas, constituera un avantage.

20

30

L'invention vise aussi de nouveaux polypeptides et de nouveaux polynucléctides de mycobactéries ayant pu être isolés au moyen des vecteurs précédents et susceptibles d'entrer dans la réalisation de compositions pour la détection d'une infection par des mycobactéries, ou pour la protection contre une infection due à des mycobatéries ou pour la recherche d'inhibiteurs comme cela est décrit précédemment pour DP428.

30

25

L'invention a donc pour objet un vecteur recombinant de criblage, de clonage et/ou d'expression, caractérisé en ce qu'il se réplique chez des mycobactéries et en ce qu'il contient :

33

¹⁾ un réplicon fonctionnel chez les mycobactéries ;

²⁾ un marqueur de sélection ;

183

15

23

- 3) une cassette rapporteur comprenant :
 - a) un site de clonage multiple (polylinker),
- b) éventuellement un terminateur de transcription actif chez les mycobactéries, en amont du polylinker,
 - c) une séquence nucléotidique codante issue d'un gène codant pour un marqueur d'expression, d'exportation et/ou de sécrétion de protéine, ladite séquence nucléotidique étant dépourvue de son codon d'initiation et de ses séquences de régulation, et
 - d) une séquence nucléotidique codante issue d'un gène codant pour un marqueur d'activité de promoteurs contenus dans le même fragment, ladite séquence nucléotidique étant pourvue de son codon d'initiation. Eventuellement, le vecteur recombinant contient également un réplicon fonctionnel chez E. coli.

De manière préférée, le marqueur d'exportation et/ou de sécrétion est placé dans la même orientation que le De marqueur d'activité de promoteurs.

Préférentiellement, le vecteur recombinant de criblage selon l'invention comprendra, en outre, un terminateur de transcription placé en aval du marqueur d'activité de promoteurs, ce qui est de nature à permettre l'obtention de transcrits courts qui se révêlent plus stables et qui, par conséquent, permettent un plus haut niveau d'expression des produits de traduction.

- Le marqueur d'exportation et/ou de sécrétion est une séquence de nucléotides dont l'expression suivie de l'exportation et/ou de la secrétion dépend des éléments de régulation qui contrôlent son expression.
- 35 Par "séquences ou éléments de régulation de l'expression de la production de polypeptides et de sa localisation", on entend une séquence promotrice de la

transcription, une séquence comprenant le site de liaison au ribosome (RBS), les séquences responsables de l'exportation et/ou la sécrétion telles que la séquence dite séquence signal.

5

Un premier marqueur intéressant d'exportation et/ou d'expression est une séquence codante issue du géne phoA. Le cas échéant, elle est tronquée de telle façon que l'activité phosphatase alcaline est cependant susceptible d'être restaurée lorsque la séquence codante tronquée est placée sous le contrôle d'un promoteux et d'éléments de régulation appropriés.

D'autres marqueurs d'exposition, d'exportation et/ou B de sécrétion peuvent être utilisés. On citera à titre d'exemples une séquence du gêne β -agarase, de la nucléase d'un staphylocoque ou d'une β -lactamase.

Parmi les marqueurs intéressants d'activité de Dromoteurs contenus dans le même fragment, on préfère une séquence codante issue du géne luc de luciférase de luciole pourvue de son codon d'initiation.

D'autres marqueurs d'activité de promoteurs contenus 25 dans le même fragment peuvent être utilisés. On citera à titre d'exemples une séquence du gêne de la GFP (Green Fluorescent Protein).

Le terminateur de transcription doit être fonctionnel 30 chez les mycobactéries. Un terminateur avantageux est à cet égard le terminateur du coliphage T4 (tT4). D'autres terminateurs appropriés pour la réalisation de l'invention peuvent être isolés en utilisant la technique présentés dans les exemples, par exemple au moyen d'une cassette 35 "omega" (Prentki et al., 1984).

3

35

Un vecteur particulièrement préféré pour la réalisation de l'invention est un plasmide choisi parmi les plasmides suivants déposés à la CNCM (Collection Nationale de Cultures de Microorganismes, 25 rue de Docteur Roux, 75724 Paris cedex 15, France) :

- a) pJVEDa déposé à la CNCM sous le N° 1-1797, le 12/12 1996,
- b) pJVEDb déposé à la CNCM sous le N° I-1906, le 25 10 juillet 1997,
 - c) pJVEDc déposé à la CNCM sous le N° 1-1799 , le 12/12 1996.

Pour la sélection, ou l'identification de séquences d'acides nucléiques de mycobactéries codant pour 13 polypeptides susceptibles d'être incorporés dans compositions immunogênes, ou antigéniques pour la détection d'une infection, ou susceptibles d'induire ou de réprimer un facteur de virulence de mycobactéries, le vecteur de l'invention comprendra, en l'un des sites de clonage 20 multiple du polylinker, une séquence de nucléotides d'une mycobactérie chez laquelle on détecte la présence de séquences correspondant à des polypeptides exportés et/ou sécrétés pouvant être induits ou réprimés lors l'infection, ou encore exprimés ou produits de façon 25 constitutive, séquences promotrices leura et/ou régulatrices associées susceptibles de permettre ou de favoriser l'exportation et/ou la sécrétion desdits polypeptides d'intérêt, ou tout ou partie de gènes d'intérêt codant pour lesdits polypeptides. 30

De préférence, cette séquence est obtenue par fragmentation physique ou par digestion enzymatique de l'ADN génomique ou de l'ADN complémentaire d'un ARN d'une mycobactérie, de préférence M. tuberculosis ou choisie parmi M. africanum, M. bovis, M. avium ou M. leprae.

18

Les vecteurs de l'invention peuvent en effet également être utilisés pour déterminer la présence de séquences d'intérêt, de préférence correspondant à des protéines exportées et/ou sécrétées, et/ou capables d'être induites ou réprimées ou produites de façon constitutive lors de l'infection, notamment lors de la phagocytose par les macrophages, et selon ce qui a été exposé précédemment, chez des mycobactéries telles que M. africanum, M. bovis, M. avium ou M. leprae dont on aura traité l'ADN ou l'ADNC par fragmentation physique ou avec des enzymes déterminées.

Selon un premier mode de réalisation de l'invention la digestion enzymatique de l'ADN génomique ou de l'ADN complémentaire est effectuée à partir de M. tuberculosis.

De préférence cet ADN est digéré avec une enzyme telle que saulà, Boll, BglII.

D'autres enzymes de digestion telles que Stal, Apal, Sacll, Kpnl ou encore des nucléases ou des polymérases, peuvent naturellement être mises en oeuvre, dès lors qu'elles permettent l'obtention de fragments dont les extrémités peuvent être insérées dans l'un des sites de clonage du polylinker du vecteur de l'invention.

Le cas échéant, des digestions avec différentes 25 enzymes seront effectuées simultanément.

Des vecteurs recombinants préférés pour la réalisation de l'invention sont choisis parmi les vecteurs recombinants suivants déposés à la CNCM :

- 30 a) p6D7 déposé le 28 janvier 1997 à la CNCM sous le N°I-1814,
 - b) p5A3 déposé le 28 janvier 1997 à la CNCM sous le N°I-1815,
- c) p5F6 déposé le 28 janvier 1997 à la CMCM sous le N°I-35 1816,
 - d) p2A29 déposé le 28 janvier 1997 à la CNCM sous le N°I-1817,

WO 99/09186

- e) pDP428 déposé le 28 janvier 1997 à la CNCM sous le N°1. 1818,
- f) p585 déposé le 28 janvier 1997 à la CNCM sous le N°I-1819,
 - g) p1C7 déposé le 28 janvier 1997 à la CNCM sous le N°I-1820,
 - h) p2D7 déposé le 28 janvier 1997 à la CNCM sous le N°I-1821,
- i) p187 déposé le 31 janvier 1997 à la CNCM sous le N°I-1843,
 - j) pJVED/M. tuberculosis déposé le 25 juillet 1997 à la CNCM sous le N° I-1907,
 - k) pM1C25 déposé le 4 août 1998 à la CNCM sous le n°I-2062.

Parmi les plus préférés, on préfère le vecteur recombinant pDP428 déposé le 28 janvier 1997 à la CNCM sous le N°I-1818, et le vecteur pM1C25 déposé le 4 août 1998 à la CNCM sous le N° I-2062.

283

25

15

3

L'invention à également pour objet un procédé de criblace de séquences de nucléotides issues mycobactéries pour déterminer la présence de séquences correspondant à des polypeptides exportés et/ou sécrétés pouvant être induits ou réprimés lors de l'infection, leurs séquences promotrices et/ou régulatrices associées susceptibles notamment de permettre ou de l'exportation et/ou la sécrétion desdits polypeptides d'intérêt, ou tout ou partie de gênes d'intérêt codant pour lesdits polypeptides, caractérisé en ce qu'il met en oeuvre un vecteur recombinant selon l'invention.

L'invention concerne aussi un procédé de criblage, selon l'invention, caractérisé en ce qu'il comprend les étapes suivantes :

33

a) la fragmentation physique des séquences d'ADN de mycobactéries ou leur digestion par su moins une enzyme

déterminée et la récupération des fragments obtenus ;

- b) l'insertion des fragments obtenus à l'étape a) dans un site de clonage, compatible le cas échéant avec l'enzyme de l'étape a), du polylinker d'un vecteur selon l'invention ;
- c) si besoin, l'amplification desdits fragments contenus dans le vecteur, par exemple par réplication de ce dernier après insertion du vecteur ainsi modifié dans une cellule déterminée, de préférence E coli ;
- d) la transformation des cellules hôtes par le vecteur amplifié à l'étape c), ou en l'absence d'amplification, par le vecteur de l'étape b) ;
 - e) la culture des cellules hôtes transformées dans un milieu permettant la mise en évidence du marqueur d'exportation et/ou de sécrétion, et/ou du marqueur d'activité de promoteurs contenu dans le vecteur ;

13

20

30

35

- f) la détection des cellules hôtes positives (colonies positives) pour l'expression du marqueur d'exportation et/ou de sécrétion, et/ou du marqueur d'activité de promoteurs ;
- g^{\dagger} l'isolement de l'ADN des colonies positives et l'insertion de cet ADN dans une cellule identique à celle de l'étape c) ;
- h) la sélection des insertions contenues dans le 25 vecteur, permettant l'obtention de clones positifs pour le marqueur d'exportation ét/ou de sécrétion, et /ou pour le marqueur d'activité de promoteurs ;
 - i) l'isolement et la caractérisation des fragments d'ADN de mycobactéries contenues dans ces insérats.

Dans l'un des modes de réalisation préférés du procédé de criblage selon l'invention, les cellules hôtes positives, détectées à l'étape f), pour le marqueur d'exportation et/ou de sécrétion sont, éventuellement dans un second temps, testées pour la capacité de l'insert nucléotidique sélectionné à stimuler l'expression du

marqueur d'activité de promoteurs lorsque lesdites cellules hôtes sont phagocytées par des cellules du type macrophagique.

De manière plus spécifique, on compare la stimulation de l'expression du marqueur d'activité de promoteurs chez des cellules hôtes placées en culture axénique (cellules hôtes seules en culture) à la stimulation de l'expression du marqueur d'activité de promoteurs chez des cellules hôtes cultivées en présence de macrophages et ainsi phagocytées par ces derniers.

La sélection de cellules hôtes positives pour le marqueur d'activité de promoteurs peut être réalisée des l'étape e) du procédé de criblage décrit ci-dessus, ou encore après l'uns quelconque des étapes f), g), h) ou i), c'est-à-dire une fois que les cellules hôtes ont été sélectionnées positivement pour le marqueur d'exportation et/ou de sélection.

20

25

33

La mise en oeuvre de ce procédé permet la construction de banques d'ADN comportant des séquences correspondant à des polypeptides susceptibles d'être exportés et/ou sécrétés, et/ou susceptibles d'être induits ou réprimés lors de l'infection lorsqu'ils sont produits au sein de mycobactéries recombinantes. L'étape i) du procédé peut comprendre une étape de séquençage des insertions sélectionnées.

De préférence, dans le procédé selon l'invention, le vecteur utilisé est choisi parmi les plasmides pJVEDa (CNCM, N° I-1797),pJVEDb (CNCM, N° I-1906), pJVEDc (CNCM, N° I-1799) ou pJVED/M. tuberculosis (CNCM, N°I-1907), et la digestion des séquences d'ADN de mycobactéries est effectuée su moyen de l'enzyme Sau3A.

Selon un mode de réalisation préféré de l'invention,

le procédé de criblage est caractérisé en ce que les séquences de mycobactéries sont issues d'une mycobactérie pathogène, par exemple de M. tuberculosis, M. bovis, M. avium, M. africanum ou M. leprae.

Ś

 $\{0\}$

L'invention comprend également une banque d'ADN génomique ou d'ADNc complémentaire d'ARNm de mycobactérie, caractérisée en ce qu'elle est obtenue par un procédé comprenant les étapes a)et b), ou a), b) et c) du procédé précédent selon l'invention, de préférence une banque d'ADN génomique ou d'ADNc complémentaire d'ARNm de mycobactéries pathogènes, de préférence de mycobactéries appartenant au groupe du complexe Mycobacterium tuberculosis, de préférence de Mycobacterium tuberculosis.

35

20

Dans la présente invention, on entend désigner par "séquences nucléiques" ou "séquences d'acides aminés" SEQ ID N° Y, où X et Y peuvent représenter indépendamment un nombre ou un caractère alphanumérique, respectivement l'ensemble des séquences nucléiques ou l'ensemble des séquences nucléiques ou l'ensemble des séquences d'acides aminés représentées par les figures X à Y, extrémités comprises.

Par exemple, les séquences nucléiques ou les séquences d'acides aminés SEQ ID N° 1 à SEQ ID N° 4N sont respectivement les séquences nucléiques ou les séquences d'acides aminés représentées par les figures 1 à 4N, c'est-à-dire respectivement les séquences nucléiques ou les séquences d'acides aminés SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 1A', SEQ SEQ ID N° 18', SEQ ID N° 16, SEQ ID N° 16, SEQ ID N° 17, SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 3C, SEQ ID N° 3B, SEQ ID N° 3C, SEQ ID N° 4A, SEQ ID N° 4B, SEQ ID N° 4C, SEQ ID N° 4A', SEQ ID N° 4B', SEQ ID N° 4C', SEQ ID N° 4F, SEQ ID N° 4N, SEQ ID N° 4K, SEQ ID N° 4L, SEQ ID N° 4M et SEQ ID N° 4N.

35

WO 99/99186

31A å 50F (planches 158 å 275).

nucléctidiques de mycobactéries ou comprenant des séquences nucléctidiques de mycobactéries sélectionnées après la réalisation du procédé selon l'invention ci-dessus décrit.

Š

De préférence, ladite mycobactérie est choisie parmi M. tuberculosis. M. bovis, M. africanum, M. avium, M. leprae, M. paratuberculosis, M. kansassi ou M. xénopi.

On préfère les séquences nucléotidiques de mycobactéries ou comprenant une séquence nucléotidique de mycobactérie, ladite séquence nucléotidique de mycobactérie étant choisie parmi les séquences de fragments d'ADN de mycobactérie de séquence nucléique SEQ ID N° 1 à SEQ ID N° 24C, SEQ ID N° 50F, SEQ ID N° 27C, SEQ ID N° 29 et SEQ ID N° 31A à SEQ ID N° 50F, respectivement représentées par les figures 1 à 24C (planches 1 à 150), par les figures 27A à 27C (planches 152 à 154), par la figure 29 (planche 156) et par les figures

20

25

30

35

Selon un mode de réalisation particulier de l'invention, des séquences préférées sont par exemple les fragments d'ADN de mycobactéries de séquence SEQ ID N°1, SEQ ID N°3A, SEQ ID N°5A, SEQ ID N°6A, SEQ ID N°7A, SEQ ID N°8A, SEQ ID N°9A. SEQ ID N°10A, SEQ ID N°27A ou SEQ ID N°29 contenus respectivement dans les vecteurs pDP428 (CNCM, N°1-1818), p6D7 (CNCM, N°1-1814), p5F6 (CNCM, N°1-1816), p2A29 (CNCM, N°1-1817), p5B5 (CNCM, N°1-1819), p1C7 (CNCM, N°1-1820), p2D7 (CNCM,N°1-1821), p1B7(CNCM, N°1-1843), p5A3 (CNCM, N°1-1815) et pM1C25 (CNCM, N°1-2062).

L'invention concerne également un acide nucléique comprenant la totalité de la phase de lecture ouverte d'une des séquences nucléotidiques selon l'invention, notamment une des séquences SEQ ID N° 1 à SEQ ID N° 24C, SEQ ID N° 27A à SEQ ID N° 27C, SEQ ID N° 29 et SEQ ID N° 31A à SEQ ID N° 50F selon l'invention. Ledit acide nucléique peut être

isolé par exemple de la façon suivante :

- a) préparation d'une banque de cosmides à partir de l'ADN de M. tuberculosis, par exemple selon la technique décrite par Jacobs et al., 1991;
- b) hybridation de tout ou partie d'un acide nucléique sonde de séquence choisie par exemple parmi SEQ ID N° 1 à SEQ ID N° 24C, SEQ ID N° 27A à SEQ ID N° 27C, SEQ ID N° 29 et SEQ ID N° 31A à SEQ ID N° 50F avec les cosmides de la banque préslablement préparée à l'étape a) ;
- c) sélection des cosmides hybridant avec l'acide nucléique sonde de l'étape b) ;
- d) séquençage des inserts d'ADN des clones sélectionnés à l'étape c) et identification du cadre de lecture ouvert complet ;
- e) le cas échéant, clonage des inserts séquencés à l'étape d) dans un vecteur d'expression et/ou de clonage approprié.
- Les acides nucléiques comprenant la totalité du cadre de lecture ouvert des séquences SEQ ID N° 1 à SEQ ID N° 24C, SEQ ID N° 27A à SEQ ID N° 27C, SEQ ID N° 29 et SEQ ID N° 31A à SEQ ID N° 50F sont parmi les acides nucléiques préférés.

23

30

\$11

\$.3

La présente invention permet de déterminer un fragment de gêne codant pour un polypeptide exporté. La comparaison avec la séquence du génome publiée par Cole et al. (Cole et al., 1998, Nature, 39), \$37-544) permet de déterminer le gêne en entier portant la séquence identifiée selon la présente invention.

Par séquence nucléotidique comprenant la totalité du cadre ouvert de lecture d'une séquence selon l'invention, 35 on entend la séquence nucléotidique (génomique, ADNC, semisynthétique ou synthétique) comprenant l'une des séquences 13

selon l'invention et s'étendant d'une part en 5' de ces séquences jusqu'au premier codon d'initiation de la traduction (ATG ou GTG) ou même jusqu'au premier codon stop, et d'autre part en 3' de ces séquences jusqu'au codon stop suivant, et ceci dans l'une quelconque des trois phases de lecture possibles.

Les séquences nucléctidiques complémentaires des séquences ci-dessus selon l'invention font également partie 18 de l'invention.

Par polynucléotide de séquence complémentaire d'une séquence nucléotidique selon l'invention, on entend toute séquence d'ADN ou d'ARN dont les nucléotides sont complémentaires de ceux de ladite séquence selon l'invention et dont l'orientation est inversée.

Les fragments nucléotidiques des séquences ci-dessus selon l'invention notamment utiles en tant que sondes ou 20 amorces font également partie de l'invention.

L'invention concerne aussi les polynucléotides caractérisés en ce qu'ils comprennent un polynucléotide choisi parmi :

- 25 a) un polynucléotide dont la séquence est complémentaire de la séquence d'un polynucléotide selon l'invention,
 - b) un polynucléotide dont la séquence comporte au moins 50% d'identité avec un polynucléotide selon l'invention,
- c) un polynucléotide hybridant dans des conditions de forte 30 stringence avec une séquence de polynucléotide selon l'invention,
 - d) un fragment d'au moins 8 nucléotides consécutifs d'un polynucléotide défini selon l'invention.
- JS Les conditions de forte stringence ainsi que le pourcentage d'identité seront définis ci-après dans la présente description.

WO 99/09186

Lorsque la séquence codante issue du gêne marqueur d'exportation et/ou de sécrétion est une séquence issue du gène phoA, l'exportation et/ou la sécrétion du produit du gène phoA, le cas échéant tronqué, n'est obtenue que lorsque cette séquence est insérée en phase avec la séquence ou élément de régulation de l'expression de la production de polynucléotides et sa localisation placée en amont, qui contient les éléments contrôlant l'expression, l'exportation et/ou la sécrétion issus de séquence de mycobactéries.

Les vecteurs recombinants de l'invention peuvent bien entendu comprendre des sites de clonage multiples décalés de un ou deux nucléotides par rapport à un vecteur selon l'invention, permettant ainsi d'exprimer le polypeptide correspondant au fragment d'ADN de mycobactérie inséré et susceptible d'être traduit selon l'un des trois cadres de lecture possibles.

20

25

10

Par exemple les vecteurs préférés pJVEDb et pJVEDc de l'invention se distinguent du vecteur préféré pJVEDa par un décalage respectif de un et de deux nucléotides au niveau du site de clonage multiple.

Ainsi, les vecteurs de l'invention sont capables d'exprimer chacun des polypeptides susceptibles d'être codés par un fragment d'ADN de mycobactérie inséré. Cesdits polypeptides, caractérisés en ce qu'ils sont donc susceptibles d'être exportés et/ou sécrétés, et/ou induits ou réprimés, ou exprimés de façon constitutive lors de l'infection, font partie de l'invention.

35 On préfère notamment les polypeptides de l'invention dont les séquences d'acides aminés sont choisies parmi les séquences d'acides aminés SEQ ID N° 1 à SEQ ID N° 24C, SEQ

ID N° 27A à SEQ ID N° 28 et SEQ ID N° 30 à SEQ ID N° 50F et représentées respectivement par les figures 1 à 24C (planches 1 à 150), les figures 27A à 28 (planches 152 à 155) et les figures 30 à 50F (planches 157 à 275).

3

 $\{ \psi \mid$

Font également partie de l'invention, les fragments ou fragments biologiquement actifs ainsi que les polypeptides homologues desdits polypeptides. Fragment, fragment biologiquement actif et polypeptides homologue de polypeptide, étant tels que définis ci-après dans la description.

L'invention concerne également les polypeptides comprenant un polypeptide ou un de leurs fragments selon l'invention.

L'invention à aussi pour objet des mycobactéries recombinantes contenant un vecteur recombinant selon l'invention décrit précédemment. Une mycobactérie préférée est une mycobactérie du type N. smegmatis.

M. smeqmatis permet avantageusement de tester l'efficacité de séquences de mycobactéries, pour le contrôle de l'expression, de l'exportation et/ou de la sécrétion, et/ou de l'activité de promoteurs d'une séquence donnée, par exemple d'une séquence codant pour un marqueur tel que la phosphatase alcaline et/ou la luciférase.

Une autre mycobactérie préférés est une mycobactérie du type M. bovis, par exemple la souche BCG utilisée actuellement pour la vaccination contre la tuberculose.

Une autre mycobactérie préférée est une souche de M. tuberculosis, M. bovis ou M. africanum possédant potentiellement tous les systèmes de régulation appropriés.

15 Les inventeurs ont ainsi caractérisé en particulier un polynucléotide constitué par une séquence de nucléotides

24

présente chez toutes les souches testées de mycobactéries appartenant au complexe de Mycobacterium tuberculosis. Ce polynucléotide, dénommé DP428 contient un cadre ouvert de lecture (ORF) codant pour un polypeptide d'environ 12 kD. Le cadre de lecture ouvert (ORF) codant pour le polypeptide DP428 s'étend du nucléotide en position nt 941 au nucléotide en position nt 1351 de la séquence SEQ ID N° 2, le polypeptide DP428 syant la séquence en acides aminés SEQ ID N° 28 suivante :

10 MKTGTATTRRELLAVLIALALPGAAVALLAEPSATGASDPCAASEVARTVGSVAKSMGD YLDSHPETNQVMTAVLQQQVGPGSVASLKAHFEANFKVASDLHALSQPLTDLSTRCSLP ISGLQAIGLMQAVQGARR.

Ce poids moléculaire(PM) correspond au PM théorique de Is la protéine mature obtenue après clivage de la séquence signale, le PM de la protéine ou polypeptide DP428 étant d'environ 10 kD après ancrage potentiel au peptidoglycane et coupure potentielle entre S et G du motif LPISG.

Ce polynucléctide inclut, d'une part, un cadre cuvert de lecture correspondant à un gêne de structure et, d'autre part, les signaux de régulation de l'expression de la séquence codante en amont et en aval de cette dernière. Le polypeptide DP428 est composé d'un peptide signal, d'une région centrale hydrophile et d'une région C-terminale hydrophobe. Cette dernière se termine par deux résidus arginines (R), signal de rétention, et est précédé par un motif LPISG qui rappelle le motif LPXTG d'ancrage au peptidoglycane (Schneewind et al., 1995).

30

35

Par gêne de structure aux fins de la présente invention, on entend un polymucléotide codant pour une protéine, un polypeptide ou encore un fragment de ces derniers, ledit polymucléotide ne comprenant que la séquence correspondant au cadre ouvert de lecture (ORF), ce qui exclut les séquences du côté 5' du cadre ouvert de lecture (ORF) qui dirigent l'initiation de la transcription.

WO 99/09186

Ainsi, l'invention concerne en particulier un polynucléotide dont la séquence est choisie parmi les séquences nucléotidiques SEQ ID N°1 à SEQ ID N°2.

SE

Plus particulièrement, l'invention concerne un polynucléotide caractérisé en ce qu'il comprend un polynucléotide choisi parmi :

- m a) un polynucléotide dont la séquence est choisie parmi les séquences nucléotidiques SEQ ID N°1 à SEQ ID N°2,
 - b) un polynucléotide dont la séquence nucléique est la séquence comprise entre le nucléotide en position nt 964 et le nucléotide en position nt 1234, extrémités inclues,
- 15 de la séquence SEQ ID Nº1,
 - c) un polynucléotide dont la séquence est complémentaire de la séquence d'un polynucléotide défini en a) ou b).
 - d) un polynucléotide dont la séquence comporte au moins 50% d'identité avec un polynucléotide défini en a), b) ou c),
- 28 e) un polynucléotide hybridant dans des conditions de forte stringence avec une séquence de polynucléotide défini en a), b),c) ou d),
 - f) un fragment d'au moins 8 nucléotides consécutifs d'un polynucléotide défini en a), b), c), d)ou e).

25

On entend par séquence nucléotidique, polynucléotide ou acide nucléique, selon la présente invention, aussi bien un ADN double brin, un ADN simple brin que des produits de transcription desdits ADN.

30

Par pourcentage d'identité au sens de la présente invention, on entend un pourcentage d'identité entre les bases de deux polynucléotides, ce pourcentage étant purement statistique et les différences entre les deux polynucléotides étant réparties au hasard et sur toute leur longueur.

Une hybridation dans des conditions de forte stringence signifie que les conditions de température et de force ionique sont choisies de telle manière qu'elles permettent le maintien de l'hybridation entre deux fragments d'ADN complémentaires.

A titre illustratif, des conditions de forte stringance de l'étape d'hybridation aux fins de définir les fragments polynucléotidiques décrits ci-dessus, sont avantageusement les suivantes :

\$0

25

30

l'hybridation est réalisée à une température préférentielle de 65°C, en présence de tampon commercialisé sous le nom de rapid-hyb buffer par Amersham (RPN 1636) et $100~\mu \rm g/ml$ d'ADN de E.coli.

Les étapes de lavage peuvent, par exemple, être les suivantes :

- deux lavages de 10 min, préférentiellement à 65°C, dans un tampon 2 x SSC et 0,1% SDS;
- deux lavages de 10 min, préférentiellement à 65°C, dans 20 un tampon 1 x SSC et 0,1% SDS;
 - un lavage de 10 min, préférentiellement à 65°C, dans un tampon de 0,1 x SSC et 0,1% SDS.

1 x SSC correspond à 0,15 M NaCl et 0,05M citrate de Na et une solution de 1 x Denhardt correspond à 0,02% Ficoll, 0,02% de polyvinylpyrrolidone et 0,02% de sérum albumine bovine.

Avantageusement, un fragment nucléotidique répondant à la définition précédente aura au moins 8 nucléotides, de au moins 12 nucléotides, et encore plus préférence préférentiellement au moins 20 nucléotides consécutifs de laséquence dont il est issu. Les conditions d'hybridation Č. forte stringence décrites ci-avant pour un polynucléotide d'une taille d'environ 200 bases, seront adaptées par l'homme du métier pour des oligonucléotides de taille plus grande ou plus petite, selon l'enseignement de Sambrook et al., 1989.

Pour les conditions de mise en oeuvre des enzymes de restriction dans le but d'obtenir des fragments nucléotidiques des polynucléotides selon l'invention, on se férera avantageusement à l'ouvrage de Sambrook et al., 1989.

Avantageusement, un polynucléotide de l'invention contiendra au moins une séquence comprenant l'enchaînement de nucléotides allant du nucléotide en position nt 964 au nucléotide nt 1234 du polynucléotide de séquence SEQ ID N° 1.

La présente invention a pour objet un polynuciéotide selon l'invention, caractérisé en ce que sa séquence nucléique hybride avec l'ADN de séquence de mycobactéries et préférentiellement avec l'ADN de séquence de mycobactéries appartenant au complexe de Mycobacterium tuberculosis.

20

35

Le polynuciéotide est codé par une séquence polynuciéotidique telle que décrite supra.

La présente invention a également pour objet un 25 polypeptide issu d'une mycobactérie, caractérisé en ce qu'il est présent uniquement chez les mycobactéries appartenant au complexe de Mycobacterium tuberculosis.

L'invention concerne également un polypeptide 30 caractérisé en ce qu'il comprend un polypeptide choisi parmi :

- a) un polypeptide dont la séquence d'acides aminés est comprise dans une séquence d'acides aminés choisie parmi les séquences d'acides aminés SEQ ID N°1 à SEQ ID N°24C, SEQ ID N° 27A à SEQ ID N° 28 et SEQ ID N° 30 à SEQ ID N° 50F.
- b) un polypeptide homologue au polypeptide défini en a),

28

c) un fragment d'au moins 5 acides aminés d'un polypeptide défini en a)ou b).

d) un fragment biologiquement actif d'un polypeptide défini en a), b), ou c).

Š.

La présente invention a aussi pour objet un polypeptide dont la séquence d'acides aminés est comprise dans la séquence d'acides aminés SEQ ID N°1 ou SEQ ID N°2, ou un polypeptide de séquence d'acides aminés SEQ ID N°28.

10

15

233

25

33

Par polypeptide homologue, on entendra désigner les polypeptides présentant, par rapport au polypeptide naturel selon l'invention tel que le polypeptide DP428, certaines modifications comme en particulier une délétion, addition ou substitution d'au moins un acide aminé, une troncation, un allongement, une fusion chimérique, et/ou une mutation. Parmi les polypeptides homologues, on préfère ceux dont la séquence d'acides aminés présente au moins 30%, de préférence 50%, d'homologie avec les séquences d'acides aminés des polypeptides selon l'invention. Dans le cas substitution, ou plusieurs acides un consécutifs ou non consécutifs, sont remplacés par des acides aminés * équivalents *. L'expression acide aminé « équivalent » vise ici à désigner tout acide aminé susceptible d'être substitué à l'un des acides aminés de la structure de base sans cependant modifier essentiellement les propriétés immunogènes des peptides correspondants. En d'autres termes, les acides aminés équivalents seront ceux qui permettent l'obtention d'un polypeptide de séquence modifiée qui permet l'induction in vivo d'anticorps ou de cellules capables de reconnaître le polypeptide dont la séquence d'acides aminés est comprise dans la séquence d'acides aminés de polypeptide selon l'invention, telle que les séquences d'acides aminés SEQ ID N°1 à SEQ ID N° 2, ou un polypeptide de séquence d'acides aminés SEQ ID N°28 (polypeptide DP428) ou l'un de ses fragments ci-dessus définis.

Ces aminoacyles équivalents peuvent être déterminés soit en s'appuyant sur leur homologie de structure avec les aminoacyles auxquels ils se substituent, soit sur les résultats des essais d'immunogénicité croisée auxquels les différents peptides sont susceptibles de donner lieu.

A titre d'exemple, on mentionnera les possibilités de substitutions susceptibles d'être effectuées sans qu'il en résulte une modification approfondie de l'immunogénicité des peptides modifiés correspondants, les remplacements, par exemple, de la leucine par la valine ou l'isoleucine, de l'acide aspartique par l'acide glutamique, de la glutamine par l'asparagine, de l'arginine par la lysine etc., les substitutions inverses étant naturellement envisageables dans les mêmes conditions.

Par fragment biologiquement actif, on entendra 28 désigner en particulier un fragment de séquence d'acides aminés de polypeptide présentant au moins une des caractéristiques des polypeptides selon l'invention, notamment en ce qu'il est :

- capable d'être exporté et/ou sécrété par une mycobactérie, et/ou d'être induit ou réprimé lors de l'infection par la mycobactérie ; et/ou
 - capable d'induire, de réprimer ou de moduler, directement ou indirectement, un facteur de virulence de mycobactérie ; et/ou
- 30 capable d'induire une réaction d'immunogénicité dirigée contre les mycobactéries ; et/ou
 - capable d'être reconnu par un anticorps spécifique de mycobactérie .
- 35 Par fragment de polypeptide, on entend désigner un polypeptide comportant au minimun 5 acides aminés, de préférence 10 acides aminés et 15 acides aminés.

30

Un polypeptide de l'invention, ou un de ses fragments, tels que définis précédemment, est susceptible d'être reconnu spécifiquement par les anticorps présents dans le sérum de patients infectés par des mycobactéries et préférentiellement des bactéries appartenant au complexe de Mycobacterium tuberculosis ou par des cellules de l'hôte infecté.

Pont ainsi partie de l'invention les fragments du polypeptide dont la séquence d'acides aminés est comprise dans la séquence d'acides aminés de polypeptide selon l'invention, telle que les séquences d'acides aminés SEQ ID N°l à SEQ ID N°2, ou un polypeptide de séquence d'acides aminés SEQ ID N°28, qui peuvent être obtenus par clivage dudit polypeptide par une enzyme protéolytique, telle que la trypsine ou la chymotrypsine ou la collagénase, ou par un réactif chimique, tel que le bromure de cyanogène (CNBr) ou ancore en plaçant un polypeptide selon l'invention tel que le polypeptide DP428 dans un environnement très acids, par exemple à pH 2,5. Des fragments peptidiques préférés selon l'invention, pour une utilisation en diagnostic ou en vaccination, sont les fragments contenus dans des régions de polypeptide selon l'invention tel que le polypeptide DP428 susceptibles d'étre naturellement exposées au solvant et de présenter ainsi des propriétés d'immunogénicité importante. De tels fragments peptidiques peuvent être préparés indifféremment par synthèse chimique, à partir d'hôtes transformés par un vecteur d'expression selon l'invention contenant un acide nucléique permettant l'expression desdits fragments, placé sous le contrôle des éléments de régulation et/ou d'expression appropriés ou encore par clivage chimique ou enzymatique.

15

25

30

Une analyse de l'hydrophilicité du polypeptide DP428 a 35 été réalisée à l'aide du logiciel DNA Strider (commercialisé par le CEA Saclay), sur la base d'un calcul du caractère hydrophile de la région codante pour le DP428

de la SEQ ID Nº28, Les résultats de cette analyse sont présentés à la figure 54, où sont détaillés, pour chacun des acides aminés (AA) de position définie dans la SEQ ID Nº28, l'indice d'hydrophilicité. Plus d'hydrophilicité est élevé, plus l'acide aminé considéré est susceptible d'être exposé au solvant dans la molécule native, et est en conséquence susceptible de présenter un degré d'antigénicité élevé. Ainsi, un enchaînement d'au moins sept acides aminés possédant un indice élevé 18 d'hydrophilicité (>0,3) peut constituer la base de la structure d'un peptide candidat immunogêne selon présente invention.

Les réponses immunitaires cellulaires de l'hôte à un 15 polypeptide selon l'invention, peuvent être mises en évidence selon les techniques décrites par Colignon et al., 1996.

D'après les données de la carte d'hydrophilicité présentée à la Pigure 54, les inventeurs ont pu définir des régions du polypeptide DP428 préférentiellement exposées au solvant, plus particulièrement la région localisée entre les acides aminés 55 et 72 de la séquence SEQ ID N° 28 et la région localisée entre les acides aminés 99 et 107 de la SEQ ID N° 28.

283

28

30

38

Les régions peptidiques du polypeptide DP428 définies ci-dessus peuvent être avantageusement mises en ceuvre pour la réalisation des compositions immunogênes ou des compositions vaccinales selon l'invention.

Les polynucléotides caractérisés en ce qu'ils codent pour un polypeptide selon l'invention, font également partie de l'invention.

L'invention concerne également les séquences d'acids nucléique utilisables comme sonde ou amorce, caractérisées

WO 99/09186

20

23

365

35

32

PCT/FR98/01813

en ce que lesdites séquences sont choisies parmi les séquences d'acide nucléique de polynucléotides selon l'invention.

5 L'invention concerne en outre l'utilisation d'une d'acide nucléique de polynucléotides selon l'invention comme sonde ou amorce, pour la détection et/ou l'amplification de séquence d'acide nucléique. Parmi ces séquences d'acide nucléique selon l' invention utilisables (8) comme sonde ou amorce, on préfère les séquences d'acide nucléique de l'invention, caractérisée en ce que lesdites séquences sont des séquences, OU leur complémentaire, comprises entre le nucléotide en position nt 964 et le nucléotide en position nt 1234, extrémités inclues, de la séquence SEQ ID N°1. 15

Parmí les polynucléctides selon l'invention, utilisables comme amorces nucléctidiques, on préfère particulièrement les polynucléctides de séquence SEQ ID N°25 et SEQ ID N°26.

Les polynucléotides selon l'invention peuvent ainsi être utilisés pour sélectionner des amorces nucléotidiques, notamment pour la technique PCR (Erlich, 1989; Innis et al., 1990, et, Rolfs et al., 1991).

technique nécessite le choix de paires d'oligonucléotides encadrant le fragment qui doit être amplifié. On peut, par exemple, se référer à la technique décrite dans le brevet américain U.S. Nº 4 683 202. Ces oligodésoxyribonucléotidiques ા oligoribonucléotidiques ont avantageusement une longueur d'au moins 8 nucléotides, de préférence d'au moins 12 nucléotides, et encore plus préférentiellement au moins 20 nucléotides. On préférera en particulier des amorces d'une lonqueur comprise entre 8 et 30 et de préférence 12 nucléotides. L'une des deux amorces est complémentaires du

33

brin (+) [amorce aller] de la matrice et l'autre amorce est complémentaire du brin (-) [amorce retour]. Il est important que les amorces ne possèdent pas de structure secondaire ou de séquence complémentaire l'une de l'autre. D'autre part, la longueur et la séquence de chaque amorce doivent être choisies de manière à ce que les amorces ne s'hybrident pas avec d'autres acides nucléiques provenant de cellules procaryotes ou eucaryotes, en particulier avec les acides nucléiques provenant d'autres mycobactéries pathogènes, ni avec l'ADN ou l'ARN humain pouvant éventuellement contaminer l'échantillon biologique.

Les résultats présentés à la figure 51, montrent que la séquence codant pour le polypeptide DP428 (SEQ ID N° 28) n'est pas retrouvée dans les ADNs de M. fortuitum, M. símias, M. avium, M. chelonae, M. flavescens, M. gordonae, M. marinum et M. kansasii

Les fragments amplifiés peuvent être identifiés après une électrophorèse en gel d'agarose ou de polyacrylamide, ou après une électrophorèse capillaire, ou encore après une technique chromatographique (filtration sur gel, chromatographie hydrophobe ou chromatographie échangeuse d'ions). La spécificité de l'amplification peut être contrôlée par hybridation moléculaire en utilisant comme sondes les séquences nucléotidiques de polynucléotides de l'invention, des plasmides contenant ces séquences ou leurs produits d'amplification.

20

Les fragments nucléotidiques amplifiés peuvent être utilisés comme réactifs dans des réactions d'hybridation afin de mettre en évidence la présence, dans un échantillon biologique, d'un acide nucléique cible de séquence complémentaire à celle desdits fragments nucléotidiques amplifiés.

5

Parmi les polynucléotides selon l'invention, utilisables comme sondes nucléotidiques, on préfère tout particulièrement le fragment polynucléotidique comprenant la séquence comprise entre le nucléotide en position nt 964 et le nucléotide en position nt 1234, extrémités inclues, de la séquence de SEQ ID N°1.

Ces sondes et amplicons peuvent être marqués ou non par des éléments radioactifs ou par des molécules non o radioactives, telles que des enzymes ou des éléments fluorescents..

L'invention vise également les fragments nucléotidiques susceptibles d'être obtenus par amplification à l'aide d'amorces selon l'invention.

D'autres techniques d'amplification de l'acide nucléique cible peuvent être avantageusement employées comme alternatives à la PCR.

La technique SDA (Strand Displacement Amplification) 20 ou technique d'amplification à déplacement de brin (Walker et al., 1992) est une technique d'amplification isotherme dont le principe est fondé sur la capacité d'une enzyme de restriction de couper l'un des deux brins de son site de 38 reconnaissance qui se trouve sous une hemiphosphorothicate et sur la propriété ď'une polymérase d'initier la synthèse d'un nouveau brin d'ADN à partir de l'extrémité 3'OH créée par l'enzyme de restriction et de déplacer le brin préalablement synthétisé qui se trouve en aval.

Les polynucléctides de l'invention, en particulier les amorces selon l'invention, peuvent également être mis en ceuvre dans d'autres procédés d'amplification d'un acide nucléique cible, tels que :

35 - la technique TAS (Transcription-based Amplification System), décrite par Kwoh et al. en 1989;

- la technique 3SR (Self-Sustained Sequence Replication), décrite par Guatelli et al. en 1990;
- la technique NASBA (Nucleic Acid Sequence Based Amplification), décrite par Kievitis et al. en 1991;
- 5 la technique TMA (Transcription Mediated Amplification).

Les polynucléotides de l'invention peuvent aussi être employés dans des techniques d'amplification ou de modification de l'acide nucléique servant de sonde, telles que:

- He la technique LCR (Ligase Chain Reaction), décrite par Landegren et al. en 1988 et perfectionnée par Barany et al. en 1991, qui emploie une ligase thermostable;
 - la technique de RCR (Repair Chain Reaction), décrite par Segev en 1992;
- IS la technique CPR (Cycling Probe Reaction), décrite par Duck et al. en 1990;
 - " la technique d'amplification à la Q-beta-réplicase, décrite par Miele et al. en 1983 et perfectionnée notamment par Chu et al. en 1986, Lizardi et al. en 1988, puis par Burg et al. ainsi que par Stone et al. en 1996.

Dans le cas où le polynucléotide cible à détecter est un ARN, par exemple un ARNm, on utilisera avantageusement, préalablement à la mise en oeuvre d'une réaction d'amplification à l'aide des amorces selon l'invention ou à la mise en oeuvre d'un procédé de détection à l'aide des sondes de l'invention, une enzyme de type transcriptase inverse afin d'obtenir un ADNc à partir de l'ARN contenu dans l'échantillon biologique. L'ADNc obtenu servira alors de cible pour les amorces ou les sondes mises en oeuvre dans le procédé d'amplification ou de détection selon l'invention.

La sonde de détection sera choisie de telle manière à 35 ce qu'elle hybride avec l'amplicon généré. Une telle sonde de détection aura avantageusement pour séquence une séquence d'au moins 12 nucléotides, en particulier d'au

36

moins 15 nucléotides, et de préférence au moins de 200 nucléotides.

sondes nucléotidiques selon l'invention sont Les capables détecter des de mycobactéries 25 préférentiellement des bactéries appartenant au complexe de Mycobacterium tuberculosis, plus précisément du fait que ces mycobactéries possèdent dans leur génome au moins une copie de polynuciéotides selon l'invention. Ces sondes selon l'invention, sont capables, par exemple. s'hybrider avec la séquence nucléotidique d'un polypeptide l'invention, plus particulièrement selon oligonucléctide hybridant avec la séquence SEQ ID N°1 codant pour le polypeptide DP428 de M. tuberculosis, et ne pas de réaction d'hybridation croisée ou présentant d'amplification (PCR) avec par exemple des séquences 1.5 présentes chez des mycobactéries n'appartenant pas complexe Mycobacterium tuberculosis. Les sondes ದೇಜ nucléotidiques selon l'invention hybrident spécifiquement avec une molécule d'ADN ou d'ARN de polynucléotide selon l'invention, dans des conditions d'hybridation de forte 233 stringence telles que données sous forme d'exemple précédemment.

Les séquences non marquées peuvent être utilisées

25 directement comme sondes, cependant les séquences sont
généralement marquées par un élément radioactif (%p, %s,
'H, 1881) ou par une molécule non-radioactive (biotine,
acétylaminofluorène, digoxigénine, 5-bromo-désoxyuridine,
fluorescéine) pour obtenir des sondes utilisables pour de
30 nombreuses applications.

Des exemples de marquages non radioactifs de sondes sont décrits, par exemple, dans le brevet français %° 78.10975 ou par Urdea et al. ou par Sanchez-Pescador et al. en 1988.

33

37

Dans ce dernier cas, on pourra aussi utiliser l'une des méthodes de marquage décrites dans les brevets FR 2 422 956 et FR 2 518 755. La technique d'hybridation peut être réalisée de manières diverses (Matthews et al., 1988). La méthode la plus générale consiste à immobiliser l'acide nucléique extrait des cellules de mycobactéries sur un support (tel que nitrocellulose, nylon, polystyrène) et à incuber, dans des conditions bien définies, nucléique cible immobilisé avec la sonde. Après l'hybridation, l'excès de sonde est éliminé et molécules hybrides formées sont détectées par la méthode appropriée (mesure de la radioactivité, de la fluorescence ou de l'activité enzymatique liée à la sonde).

10

Avantageusement, les sondes nucléotidiques marquées 15 selon l'invention peuvent avoir une structure telle qu'elles rendent possible une amplification du signal radioactif ou non-radioactif. Un système d'amplification répondant à la définition ci-dessus comprendra des sondes de détection sous la forme d'un ADN ramifié, branché 263 («branched DNA») telles que celles décrites par Urdea et al. en 1991. Selon cette technique, on utilisera avantageusement plusieurs types de sondes notamment une sonde de capture, afin d'immobiliser l'ADN ou l'ARN cible sur un support, et une sonde de détection. La sonde de détection 35 lie un ADN «branché» présentant une structure ramifiée. L'ADN branché, à son tour, est capable de fixer des sondes oligonucléotidiques qui sont elles-mêmes couplées à des molécules de phosphatase alcaline. Puis l'activité de cette enzyme est mise en évidence grâce à un substrat chimic-30 luminescent, par exemple un dérivé du dioxétane-phosphate.

Selon un autre mode avantageux de mise en ceuvre des sondes nucléiques selon l'invention, ces dernières peuvent être immobilisées sur un support, de manière covalente ou non covalente, et utilisées comme sondes de capture. Dans ce cas, une sonde, dite «sonde de capture», est immobilisée

20

25

30

sur un support et sert à capturer par hybridation spécifique l'acide nucléique cible obtenu à partir de l'échantillon biologique à tester. Si nécessaire, le support solide est séparé de l'échantillon et le duplex formé entre la sonde de capture et l'acide nucléique cible est ensuite détecté grâce à une seconde sonde, dite *sonde de détection», marquée par un élément facilement détectable.

Les fragments oligonucléotidiques peuvent être obtenus

10 à partir des séquences selon l'invention, par coupure avec

des enzymes de restriction, ou par synthèse chimique selon

les méthodes classiques, par exemple selon la méthode

décrite dans le brevet européen N° EP-0305929 (Millipore

Corporation) ou encore par d'autres procédés.

Un mode de préparation approprié des acides nucléiques de l'invention comportant au maximum 200 nucléotides (ou 200 pb s'il s'agit d'acides nucléiques bicaténaires) comprend les étapes suivantes :

- ~ la synthèse d'ADW en utilisant la méthode automatisée des béta-cyanethylphosphoramidite décrite en 1986,
 - la clonage des acides nucléiques ainsi obtenus dans un vecteur approprié et la récupération des acides nucléiques par hybridation avec une sonde appropriée.

Un mode de préparation, par voie chimique, d'acides nucléiques selon l'invention de longueur supérieure à 200 nucléotides (ou 200 pb lorsqu'il s'agit d'acides nucléiques bicaténaires) comprend les étapes suivantes :

- l'assemblage d'oligonucléotides synthétisés chimiquement, pourvus à leur extrémité de sites de restrictions différents, dont les séquences sont compatibles avec l'enchaînement en acides aminés du polypeptide naturel selon le principe décrit en 1983.
- le clonage des acides nucléiques ainsi obtenus dans un vecteur approprié et la récupération des acides nucléiques
 recherchés par hybridation avec une sonde appropriée.

398

sondes nucléotidiques utilisées pour 1a récupération des acides nucléiques recherchés dans les procédés sus-mentionnés, sont constituées généralement de 8 à 200 nucléotides de la séquence de polypeptide selon l'invention et sont susceptibles de s'hybrider avec l'acide nucléique recherché dans les conditions d'hybridation définies précédemment. La synthèse de ces sondes peut être effectuée aelon la méthode automatisée des béta cyanethylphosphoramidites décrite en 1986.

\$0

sondes oligonucléctidiques selon l'invention peuvent être mises en oeuvre au sein d'un dispositif de détection comprenant une banque matricielle d'oligonucléotides. Un exemple de réalisation d'une celle banque matricielle peut consister en une 1.5 d'oligonucléotides sondes fixés sur un support, la séquence de chaque sonde d'une longueur donnée étant située en décalage d'une ou plusieurs bases par rapport à la sonde précédente, chacune des sondes de l'arrangement matriciel étant ainsi complémentaire d'une séquence distincte de 243 l'ADN ou l'ARN cible à détecter et chaque sonde de séquence connue étant fixée en une position prédéterminée du support. La séquence cible à détecter neut être avantageusement marquée radioactivement ೧ಟ non radioactivement. Lorsque la séquence cible marquée est mise 25 en contact avec le dispositif matriciel, celle-ci forme des hybrides avec les sondes de séquences complémentaires. Un la nucléase, suivi d'un lavage, permet traitement å d'éliminer les hybrides sondes-séquence cible qui ne sont parfaitement complémentaires. Du 30 fait connaissance précise de la séquence d'une sonde à une position déterminée de la matrice, il est alors possible de déduire la séquence nucléotidique de la séquence d'ADN ou d'ARN cible. Cette technique est particulièrement efficace 3.5 lorsque sont utilisées des matrices ₫æ Sondes oligonucléotidiques de grande taille.

Une alternative à l'utilisation d'une séquence cible marquée peut consister en l'utilisation d'un support permettant une détection « bioélectronique » de l'hybridation de la séquence cible sur les sondes du support matrice, lorsque que ledit support est constitué ou comprend un matériau capable d'agir, par exemple, en tant que donneur d'électrons aux positions de la matrice auxquelles un hybride a été formé. Un tel matériau donneur d'électron est par exemple de l'or. La détection de la séquence nucléotidique de l'ADN ou ARN cible est alors déterminée par un dispositif électronique.

Un exemple de réalisation d'un biocapteur, tel que défini ci-dessus, est décrit dans la demande de brevet européen N° EP-0721 016 au nom de Affymax technologies N.V. ou encore dans le brevet américain N° US 5.202.231 au nom de Drmanac.

L'invention a sussi pour objet les polynucléotides hybrides résultant :

20 - soit de la formation d'une molécule hybride entre un ARN ou un ADN (ADN génomique ou ADNc) provenant d'un échantillon biologique avec une sonde ou une amorce selon l'invention.

- soit de la formation d'une molécule hybride entre un ARN ou un ADN (ADN génomique ou ADNc) provenant d'un échantillon biologique avec un fragment nucléotidique amplifié à l'aide d'un couple d'amorces selon l'invention.

Par ADNC au sens de la présente invention, on entend une molécule d'ADN obtenue en faisant agir une enzyme de type transcriptase inverse sur une molécule d'ARN, en particulier une molécule d'ARN messager (ARNm), selon les techniques décites dans Sambrook et al. en 1989.

La présente invention a également pour objet une famille de plasmides recombinants, caractérisés en ce qu'ils contiennent au moins une séquence nucléotidique de polynucléotide selon l'invention. Selon un mode de réalisation avantageux dudit plasmide, il comprend la

41

séquence nucléotidique SEQ ID N°1 ou un fragment de celleci.

Un autre objet de la présente invention est un vecteur pour le clonage, l'expression et/ou l'insertion d'une séquence, caractérisé en ce qu'il comprend une séquence nucléctidique de polynucléctide selon l'invention en un site non essentiel pour sa réplication, le cas échéant sous le contrôle d'éléments de régulation susceptibles d'intervenir dans l'expression du polypeptide DP428, chez un hôte déterminé.

Des vecteurs particuliers sont par exemple des plasmides, des phages, des cosmides, des phagemides, des YAC.

Ces vecteurs sont utiles pour transformer des cellules 15 hôtes afin de cloner ou d'exprimer les séquences nucléotidiques de l'invention.

L'invention comprend également les cellules hôtes transformées par un vecteur selon l'invention.

263

(3)

De préférence, les cellules hôtes sont transformées dans des conditions permettant l'expression d'un polypeptide recombinant selon l'invention.

Une cellules hôte préférée selon l'invention est la souche E. coli transformée par le plasmide pDP428 déposé le 28 janvier 1997 à la CNCM sous le N°I-1818 ou transformée par le plasmide pM1C25 déposé le 4 août 1998 à la CNCM sous le n° I-2062 ou une mycobactérie appartenant à une souche de M. tuberculosis, M.bovis ou M.africanum possédant potentiellement tous les systèmes de régulation appropriés.

Il est aujourd'hui facile de produire des protéines ou polypeptides en quantité relativement importante par génie génétique en utilisant comme vecteurs d'expression des plasmides, des phages, des phagemides. Tout ou partie du gène DP428, ou tout polynucléotide selon l'invention, peut être inséré dans un vecteur d'expression approprié pour

produire in vitro un polypeptide selon l'invention, notamment le polypeptide DP428. Ledit polypeptide pourra être fixé sur une microplaque pour développer un test sérologique destiné à rechercher, dans un but de diagnostic, les anticorps spécifiques chez les patients atteints de tuberculose.

Ainsi, la présente invention concerne un procédé de préparation d'un polypeptide, caractérisé en ce qu'il met en oeuvre un vecteur selon l'invention. Plus particulièrement l'invention concerne un procédé de préparation d'un polypeptide de l'invention comprenant les étapes suivantes :

- le cas échéant, l'amplification préalable suivant la technique PCR de la quantité de séquences de nucléotides codant pour ledit polypeptide à l'aide de deux amorces d'ADN choisies de manière à ce que l'une de ces amorces soit identique aux 10 à 25 premiers nucléotides de la séquence nucléotidique codant pour ledit polypeptide, tandis que l'autre amorce est complémentaire des 10 à 25 derniers nucléotides (ou s'hybride avec ces 10 à 25 derniers nucléotides) de ladite séquence nucléotidique, ou inversement de manière à ce que l'une de ces amorces soit identique aux 10 å 25 derniers nucléotides de ladite séquence, tandis que l'autre amorce est complémentaire des 25 10 à 25 premiers nucléotides (ou s'hybride avec les 10 à 25 premiers nucléotides) de ladite séquence nucléotidique, l'introduction desdites séquences suivie de ainsi amplifiées dans un vecteur approprié,
- 30 la mise en culture, dans un milieu de culture approprié, d'un hôte cellulaire préalablement transformé par un vecteur approprié contenant un acide nucléique selon l'invention comprenant la séquence nucléotidique codant pour ledit polypeptide, et
- 35 la séparation, à partir du susdit milieu de culture, dudit polypeptide produit par ledit hôte cellulaire transformé.

23

30

33

L'invention a aussi pour objet un polypeptide susceptible d'être obtenu par un procédé de l'invention tel que décrit précédemment.

Les peptides selon l'invention peuvent également être préparés par les techniques classiques, dans le domaine de la synthèse des peptides. Cette synthèse peut être réalisée en solution homogène ou en phase solide.

Par exemple, on aura recours à la technique de 80 synthèse en solution homogène décrite par Houbenweyl en 1974.

Cette méthode de synthèse consiste à condenser successivement deux-à-deux les aminoacyles successifs dans l'ordre requis, ou à condenser des aminoacyles et des fragments préalablement formés et contenant déjà plusieurs aminoacyles dans l'ordre approprié, ou encore plusieurs fragments préalablement ainsi préparés, étant entendu que l'on aura eu soin de protéger au préalable toutes les fonctions réactives portées par ces aminoacyles fragments, à l'exception des fonctions amines de l'un et carboxyles de l'autre ou vice-versa, qui doivent normalement intervenir dans la formation des liaisons peptidiques, notamment après activation de la fonction carboxyle, selon les méthodes bien connues dans la synthèse des peptides. En variante, on pourra avoir recours à des réactions de couplage mettant en jeu des réactifs de couplage classique, du type carbodiimide, tels que par exemple la 1-éthyl-3-(3-diméthyl-aminopropyl)-carbodiimide.

Lorsque l'aminoacyle mis en ceuvre possède une fonction acide supplémentaire (notamment dans le cas de l'acide glutamique), ces fonctions seront protégées, par exemple par des groupes t-butylester.

Dans le cas de la synthèse progressive, acide aminé par acide aminé, la synthèse débute de préférence par la condensation de l'amino-acide C-terminal avec l'aminoacide qui correspond à l'aminoacyle voisin dans la séquence Š

20

30

35

désirée et ainsi de suite, de proche en proche, jusqu'à l'acide aminé N-terminal.

Selon une autre technique préférée de l'invention, on a recours à celle décrite par Merrifield.

Pour fabriquer une chaîne peptidique selon le procédé de Merrifield, on a recours à une résine polymère très poreuse, sur laquelle on fixe le premier acide aminé Cterminal de la chaîne. Cet acide aminé est fixé sur la résine par l'intermédiaire de son groupe carboxylique et sa m fonction amine est protégée, par exemple par le groupe tbutyloxycarbonyle.

Lorsque le premier acide aminé C-terminal est ainsi fixé sur la résine, on enlève le groupe protecteur de la fonction amine en lavant la résine avec un acide. 1.3

Dans le cas où le groupe protecteur de la fonction amine est le groupe t-butyloxycarbonyle, il peut être éliminé par traitement de la résine à l'aide d'acide trifluoroacétique.

On couple ensuite le deuxième acide aminé qui fournit le second aminoacyle de la séquence recherchée, à partir du aminoacyle C-terminal sur la fonction amine déprotégée du premier acide aminé C-terminal fixé sur la chaîne. De préférence, la fonction carboxyle de ce deuxième acide aminé est activée, par exemple la dicyclohexylcarbodiimide, et la fonction amine est. protégée, par exemple par le t-butyloxycarbonyle.

On obtient ainsi la première partie de la chaîne peptidique recherchée, qui comporte deux acides aminés, et dont la fonction amine terminale est protégée. Comme précédemment, on déprotège la fonction amine et on peut ensuite procéder à la fixation du troisième aminoacyle, dans des conditions analogues à celles de l'addition du deuxième acide aminé C-terminal,

45

On fixe ainsi, les uns après les autres, les acides aminés qui vont constituer la chaîne peptidique sur le groupe amine chaque fois déprotégé au préalable de la portion de la chaîne peptidique déjà formée, et qui est rattachée à la résine.

Lorsque la totalité de la chaîne peptidique désirée est formée, on élimine les groupes protecteurs des différents acides aminés constituant la chaîne peptidique et on détache le peptide de la résine, par exemple à l'aide d'acide fluorhydrique.

\$1)

1.5

20)

333

De manière préférentielle, lesdits polypeptides susceptibles d'être obtenus par un procédé de l'invention tel que décrit précédemment comprendront une région exposée au solvant et auront une longueur d'au moins 20 acides aminés.

Selon un autre mode de réalisation de l'invention, lesdits polypeptides sont spécifiques de mycobactéries du complexe Mycobacterium tuberculosis et ne sont donc pas reconnus par des anticorps spécifiques d'autres protéines de mycobactéries.

L'invention est en outre relative à des polypeptides 25 hybrides présentant au moins un polypeptide selon l'invention et une séquence d'un polypeptide susceptible d'induire une réponse immunitaire chez l'homme ou l'animal.

Avantageusement, le déterminant antigénique est tel qu'il est susceptible d'induire une réponse humorale et/ou cellulaire.

Un tel déterminant pourra comprendre un polypeptide selon l'invention sous forme glycosylée utilisé en vue d'obtenir des compositions immunogènes susceptibles d'induire la synthèse d'anticorps dirigés contre des épitopes multiples. Lesdits polypeptides glycosylés font également partie de l'invention.

Ces molécules hybrides peuvent être constituées en partie d'une molécule porteuse de polypeptide selon l'invention associée à une partie, en particulier un épitope de la toxine diphtérique, la toxine tétanique, un antigêne de surface du virus de l'hépatite B (brevet PR 79 21811), l'antigène VP1 du virus de la policmyélite ou toute autre toxine ou antigène viral ou bactérien.

Avantageusement, ledit déterminant antigénique le correspond à un déterminant antigénique de protéines immunogènes de 45/47 kD de M. tuberculosis (demande internationale PCT/FR 96/0166), ou encore sélectionnées par exemple parmi ESATé (Harboe et al., 1996, Andersen et al., 1995, et Sorensen et al., 1995) et DES (PCT/FR 97/00923, li Gicquel et al.).

Un antigène viral, tel que défini ci-dessus, sera préférentiellement une protéine de surface ou d'enveloppe d'un virus de l'hépatite, par exemple la protéine de surface de l'hépatite B sous l'une de ses formes S. S-préSl, S-préSl ou encore une protéine d'un virus de l'hépatite A, ou d'une hépatite non-A, non-B, tel qu'un virus de l'hépatite C. E ou delta.

Plus particulièrement, un antigène viral tel que défini ci-dessus sera tout ou partie de l'une des glycoprotéines codées par le génome du virus HIV-1 (brevets GB 8324800, EP 84401834 ou EP 85905513) ou du virus HIV-2 (EP 87400151), et en particulier tout ou partie d'une protéine sélectionnée parmi gag, pol, nef ou env de HIV-1 ou de HIV-2.

Les procédés de synthèse des molécules hybrides englobent les méthodes utilisées en génie génétique pour construire des polynucléotides hybrides codant pour les séquences polypeptidiques recherchées. On pourra, par exemple, se référer avantageusement à la technique

WO 99/89186

d'obtention de gênes codant pour des protéines de fusion décrite par Minton en 1984.

Lesdits polynucléotides hybrides codant pour un polypeptide hybride ainsi que les polypeptides hybrides selon l'invention caractérisés en ce qu'il s'agit de protéines recombinantes obtenues par l'expression desdits polynucléotides hybrides, font également partie de l'invention.

(8)

13

Les. polypeptides selon l'invention peuvent avantageusement être mis en oeuvre dans un procédé pour la détection in vitro d'anticorps dirigés contre leadits polypeptides, notamment le polypeptide DP428, et ainsi d'anticorps dirigés contre une bactérie du complexe Mycobacterium tuberculosis, dans un échantillon biologique (tissu ou fluide biologique) susceptible de les contenir. ce procédé comprenant la mise en contact de cet échantillon biologique avec un polypeptide selon l'invention dans des conditions permettant une réaction immunologique in vitro entre ledit polypeptide et les anticorps éventuellement présents dans l'échantillon blologique, et la mise en vitro des complexes antigêne-anticorps évidence 213 éventuellement formés

23

343

35

Les polypeptides selon l'invention peuvent également et avantageusement être mis en oeuvre dans un procédé pour la détection d'une infection par une bactérie du complexe Mycobacterium tuberculosis dans un mammifère basé sur la détection in vitro d'une réaction cellulaire indiquant une sensibilisation préalable du mammifère audit polypeptide comme par exemple la prolifération cellulaire, la synthèse de protéines telles que l'interféron gamma. Ce procédé pour la détection d'une infection par une bactèrie du complexe Mycobacterium tuberculosis dans un mammifère, est caractérisé en ce qu'il comprend les étapes suivantes :

- a) préparation d'un échantillon biologique contenant des cellules dudit mammifère plus particulièrement des cellules du système immunitaire dudit mammifère et plus particulièrement encore des cellules T ;
- 5 b) incubation de l'échantillon biologique de l'étape a) avec un polypeptide selon l'invention;
 - c) détection d'une réaction cellulaire indiquant une sensibilisation préalable du mammifère audit polypeptide comme par exemple la prolifération cellulaire et/ou la synthèse de protéines telles que l'interféron gamma.

La prolifération cellulaire pourra être mesurée, par exemple par incorporation de 'H-Thymidine.

Font également partie de l'invention, les procédés de 15 détection d'une réaction d'hypersensibilité retardée (DTH), caractérisés en ce qu'ils mettent en ceuvre un polypeptide selon l'invention.

De préférence, l'échantillon biologique est constitué 20 par un fluide, par exemple un sérum humain ou animal, du sang, des biopsies, le liquide broncho-alvéolaire ou le liquide pleural.

Toute procédure classique peut être mise en oeuvre 15 pour réaliser une telle détection.

A titre d'exemple, une méthode préférée met en jeu des processus immunoenzymatiques selon la technique ELISA, par immunoflucrescence, ou radio-immunologique (RIA) ou équivalent.

Ainsi, l'invention concerne également les polypeptides selon l'invention, marqués à l'aide d'un marqueur adéquat tel que du type enzymatique, fluorescent, radicactif.

De telles méthodes comprennent par exemple les étapes suivantes :

- dépôt de quantités déterminées d'une composition polypeptidique selon l'invention dans les puits d'une plaque de microtitration,
- introduction dans lesdits puits de dilutions croissantes de sérum, ou d'échantillon biologique autre tel que défini précédemment, devant être analysé,
 - · incubation de la microplaque,
- introduction dans les puits de 1.0 plaque de microtitration d'anticorps marquês dirigés contre immunoglobulines humaines ou animales, le marquage de ces anticorps ayant été réalisé à l'aide d'une sélectionnée parmi celles qui sont capables d'hydrolyser un substrat en modifiant l'absorption des radiations de ce dernier, au moins à une longueur d'onde déterminée, par exemple à 550 nm,
 - détection, en comparaison avec un témoin de contrôle, de la quantité de substrat hydrolysé.

L'invention concerne également un nécessaire ou kit 28 pour le diagnostic in vitro d'une infection par une mycobactérie appartenant au complexe Mycobacterium tuberculosis, comprenant:

- un polypeptide selon l'invention,
- le cas échéant les réactifs pour la constitution du milieu propice à la réaction immunologique ou spécifique,
 - les réactifs permettant la détection des complexes antigène-anticorps produits par la réaction immunologique éventuellement présents dans l'échantillon biologique, et la mise en évidence in vitro des complexes antigène-
- 30 anticorps éventuellement formés, ces réactifs pouvant également porter un marqueur, ou être susceptibles d'être reconnus à leur tour par un réactif marqué, plus particulièrement dans le cas où le polypeptide selon l'invention n'est pas marqué,
- 35 le cas échéant, un échantillon biologique de référence (témoin négatif) dépourvu d'anticorps reconnus par un polypeptide selon l'invention,

" le cas échéant, un échantillon biologique de référence (témoin positif) contenant une quantité prédéterminée d'anticorps reconnus par un polypeptide selon l'invention.

polypeptides selon l'invention permettent Les préparer anticorps monoclonaux des ೧ಟ polyclonaux caractérisés en ce qu'ils reconnaissent spécifiquement les polypeptides selon l'invention. Les anticorps monoclonaux pourront avantageusement etre préparés d'hybridomes selon la technique décrite par Kohler et Milstein en 1975. Les anticorps polyclonaux pourront être préparés, par exemple par immunisation d'un animal, en particulier une souris, avec un polypeptide selon l'invention associé â un adjuvant de 1.a réponse immunitaire, puis purification des anticorps spécifiques contenus dans le sérum des animaux immunisés sur une colonne d'affinité sur laquelle a préalablement été fixé le polypeptide ayant servi d'antigène. Les polyclonaux selon l'invention peuvent aussi être préparés par purification sur une colonne d'affinité, sur laquelle a préslablement été immobilisé 1123 polypeptide l'invention, des anticorps contenus dans le sérum de patients infectés par une mycobactérie préférentiellement une bactérie appartenant au complexe Mycobacterium tuberculosis.

L'invention a également pour objet des anticorps mono ou polyclonaux ou leurs fragments, ou anticorps chimériques, caractérisés en ce qu'ils sont capables de reconnaître spécifiquement un polypeptide selon l'invention.

Les anticorps de l'invention pourront également être 35 marqués de la même manière que décrit précédemment pour les

sondes nucléiques de l'invention tel qu'un marquage de type enzymatique, fluorescent ou radioactif.

L'invention vise en outre un procédé pour la détection spécifique de la présence d'un antigène d'une mycobactérie et préférentiellement un bactérie du complexe Mycobacterium tuberculosis dans un échantillon biologique, caractérisé en ce qu'il comprend les étapes suivantes :

- a) Mise en contact de l'échantillon biologique (tissu ou fluide biologique) prélevé chez un individu avec un anticorps mono ou polyclonal selon l'invention , dans des conditions permettant une réaction immunologique in vitro entre lesdits anticorps et les polypaptides spécifiques des mycobactéries et préférentiellement des bactéries du complexe de Mycobacterium tuberculosis éventuellement présents dans l'échantillon biologique, et b) Mise en évidence du complexe antigêne-anticorps formé.
- 20 Entre également dans le cadre de l'invention, un nécessaire ou kit pour le diagnostic in vitro sur un échantillon biologique, de la présence de souches de mycobactéries des mycobactéries et préférentiellement des bactéries appartenant au complexe de Mycobacterium 25 tuberculosis, de préférence M. tuberculosis, caractérisé en ce qu'il comprend :
 - » un anticorps polyclonal ou monoclonal selon l'invention, le cas échéant marqué;
- le cas échéant, un réactif pour la constitution du milieu 30 propice à la réalisation de la réaction immunologique;
 - un réactif permettant la détection des complexes antigène-anticorpe produits par la réaction immunologique, ce réactif pouvant également porter un marqueur, ou être susceptible d'être reconnu à son tour par un réactif marqué, plus particulièrement dans le cas où ledit
- 35 marqué, plus particulièrement dans le cas où ledit anticorps monoclonal ou polyclonal n'est pas marqué.

" le cas échéant, des réactifs pour effectuer la lyse des cellules de l'échantillon testé.

La présente invention a également pour objet un procédé de détection et d'identification rapide des mycobactéries et préférentiellement des bactéries de M. tuberculosis dans un échantillon biologique, caractérisé en ce qu'il comporte les étapss suivantes :

- a) Isolement de l'ADN à partir de l'échantillon biologique à analyser, ou obtention d'un ADNc à partir de l'ARN de l'échantillon biologique ;
 - b) Amplification spécifique de l'ADN des mycobactéries et préférentiellement des bactéries appartenant au complexe Mycobacterium tuberculosis à l'aide d'amorces selon
- 15 l'invention;

36

c) Analyse des produits d'amplification.

Le produits d'amplification peuvent être analysés par différentes méthodes.

- Deux méthodes d'analyse sont données à titre d'exemple ci-dessous ;
 - Analyse électrophorétique en gel d'agarose des produits d'amplification. La présence d'un fragment d'ADN migrant à l'endroit attendu suggère que l'échantillon analysé contenait de l'ADN de mycobactéries appartenant au complexe tuberculosis. Ou
 - Analyse par la technique d'hybridation moléculaire en utilisant une sonde nucléique selon l'invention. Cette sonde sera avantageusement marquée par un élément non radioactif (sonde froide) ou radioactif.

Aux fins de la présente invention, on entendra par « ADN de l'échantillon biologique » ou « ADN contenu dans l'échantillon biologique », soit l'ADN présent dans l'échantillon biologique considéré, soit l'ADNc obtenu après l'action d'une enzyme de type transcriptase inverse sur l'ARN présent dans ledit échantillon biologique.

WO 99/09186

Un autre procédé de la présente invention permet la détection d'une infection par une mycobactérie et préférentiellement une bactérie du complexe Mycobacterium tuberculosis dans un mammifère. Ce procédé comprend les étapes suivantes :

a) préparation d'un échantillon biologique contenant des cellules dudit mammifère plus particulièrement des cellules du système immunitaire dudit mammifère et plus particulièrement encore des cellules T :

- b)incubation de l'échantillon biologique de l'étape a) avec un polypeptide selon l'invention;
- c)détection d'une réaction cellulaire indiquant une sensibilisation préalable du mammifère audit polypeptide notamment la prolifération cellulaire et/ou la synthèse de protéines telles que l'interféron gamma;
 - d) détection d'une réaction d'hypersensibilité retardée ou de sensibilisation du mammifère audit polypeptide.

20

Cette méthode de détection est une méthode intradermique, qui est décrite par exemple par M. J. Elhay et al. (1988) Infection and Immunity, 65(7) : 3454-3456.

- Un autre but de la présente invention consiste en un procédé pour la détection des mycobactéries et préférentiellement des bactéries appartenant au complexe Mycobacterium tuberculosis dans un échantillon biologique, caractérisé en ce qu'il comprend les étapes suivantes :
- 30 a) Mise en contact d'une sonde oligonucléotidique selon l'invention avec un échantillon biologique, l'ADN contenu dans l'échantillon biologique, ou l'ADNC obtenu par transcription inverse de l'ARN de l'échantillon biologique, ayant, le cas échéant, préalablement été rendu accessible à l'hybridation, dans des conditions permettant l'hybridation de la sonde à l'ADN ou l'ADNC des mycobactéries et

préférentiellement des bactéries du complexe Mycobacterium tuberculosis;

b) Détection de l'hybride formé entre la sonde oligonucléotidique et l'ADN de l'échantillon biologique.

\$

L'invention vise également un procédé pour la détection des mycobactéries et préférentiellement des bactéries appartenant au complexe Mycobacterium tuberculosis dans un échantillon biologique, caractérisé en ce qu'il comprend les étapes suivantes :

- a) Mise en contact d'une sonde oligonucléotidique selon l'invention immobilisée sur un support, avec un échantillon biologique, l'ADN de l'échantillon biologique ayant, le cas échéant, été préalablement rendu accessible à l'hybridation, dans des conditions permettant l'hybridation de ladite sonde à l'ADN des mycobactéries et préférentiellement des bactéries du complexe Mycobacterium tuberculosis;
- b) Mise en contact de l'hybride formé entre ladite sonde oligonucléotidique immobilisée sur un support et l'ADN contenu dans l'échantillon biologique, le cas échéant après élimination de l'ADN de l'échantillon biologique n'ayant pas hybridé avec la sonde, avec une sonde cligonucléotidique marquée selon l'invention.

28

30

Selon un mode de réalisation avantageux du procédé de détection défini précédemment, celui-ci est caractérisé en ce que, préalablement à l'étape a), l'ADN de l'échantillon biologique est préalablement amplifié à l'aide d'un couple d'amorces selon l'invention.

Une autre forme de mise en ceuvre du procédé de détection selon l'invention consiste en un procédé pour la détection de la présence des mycobactéries et préférentiellement des bactéries appartenant au complexe de

Mycobacterium tuberculosis dans un échantillon biologique, caractérisé en ce qu'il comprend les étapes suivantes ;

- a) Mise en contact de l'échantillon biologique avec un couple d'amorces selon l'invention, l'ADM contenu dans l'échantillon ayant été, le cas échéant, préalablement rendu accessible à l'hybridation, dans des conditions permettant une hybridation desdites amorces à l'ADM des mycobactéries et préférentiellement des bactéries du complexe Mycobacterium tuberculosis;
 - b) Amplification de l'ADN d'une mycobactérie et préférentiellement d'une bactérie du complexe Mycobacterium tuberculosis;

c) mise en évidence de l'amplification de fragments d'ADN correspondant au fragment encadré par les amorces, par exemple par électrophorèse sur gel ou au moyen d'une sonde oligonucléotidique selon invention.

13

L'invention a aussi pour objet un procédé pour la détection de la présence des mycobactéries et préférentiellement des bactéries appartenant au complexe de Mycobacterium tuberculosis dans un échantillon biologique par déplacement de brin, caractérisé en ce qu'il comprend les étapes suivantes :

a) Mise en contact de l'échantillon biologique avec deux couples d'amorces selon l'invention spécifiquement destinées à l'amplification de type SDA décrites ci-dessus, l'ADN contenu dans l'échantillon ayant été, le cas échéant, préalablement rendu accessible à l'hybridation, dans des conditions permettant une hybridation des amorces à l'ADN des mycobactéries et préférentiellement des bactéries du complexe Mycobacterium tuberculosis;

- b) amplification de l'ADN des mycobactéries et préférentiellement des bactéries du complexe Mycobacterium tuberculosis:
- c) mise en évidence de l'amplification de fragments d'ADN correspondant au fragment encadré par les amorces, par exemple par électrophorèse sur gel ou au moyen d'une sonde oligonucléotidique selon l'invention.

L'invention concerne aussi un nécessaire ou kit pour la mise en oeuvre du procédé décrit ci-dessus, destiné à la détection de la présence des mycobactéries et préférentiellement des bactéries du complexe Mycobacterium tuberculosis dans un échantillon biologique, caractérisé en ce qu'il comprend les éléments suivants :

- 15 a) Une sonde oligonucléotidique selon l'invention;
 - b) Les réactifs nécessaires à la mise en oeuvre d'une réaction d'hybridation;
- c) Le cas échéant, un couple d'amorces selon l'invention ainsi que les réactifs nécessaires à une réaction d'amplification de l'ADN (ADN génomique. ADN plasmidique ou ADNC) des mycobactéries et préférentiellement des bactéries du complexe Mycobacterium tuberculosis.

L'invention a aussi pour objet un kit ou nécessaire 5 pour la détection de la présence des mycobactéries et préférentiellement des bactéries du complexe Mycobacterium tuberculosis dans un échantillon biologique, caractérisé en ce qu'il comprend les éléments suivants :

- a) Une sonde oligonucléotidique, dite sonde de capture, 30 selon l'invention;
 - b) Une sonde oligonucléotidique, dite sonde de révélation, selon l'invention.
 - c) Le cas échéant, un couple d'amorces selon l'invention ainsi que les réactifs nécessaires à une réaction d'amplification de l'ADN des mycobactéries et

préférentiellement des bactéries du complexe Mycobacterium tuberculosis.

L'invention concerne encore un kit ou nécessaire pour l'amplification de l'ADN des mycobactéries et préférentiellement des bactéries du complexe Mycobacterium tuberculosis présent dans un échantillon biologique, caractérisé en ce qu'il comprend les éléments suivants :

- (ii) A) Un couple d'amorces selon l'invention;
 - b) Les réactifs nécessaires pour effectuer une réaction d'amplification d'ADN;
- c) Eventuellement un composant permettant de vérifier la séquence du fragment amplifié, plus particulièrement une 5 sonde oligonucléotidique selon l'invention.

Un autre objet de la présente invention concerne une composition immunogène, caractérisée en ce qu'elle comprend un polypeptide selon l'invention.

20

Une autre composition immunogêne selon l'invention est caractérisé en ce qu'elle comprend un ou plusieurs polypeptides selon l'invention et/ou un ou plusieurs polypeptides hybrides selon l'invention.

25

3()

Selon un mode de réalisation avantageux, la composition immunogène ci-dessus définie est constitutive d'un vaccin, lorsqu'elle est présentée en association avec un véhicule pharmaceutiquement acceptable et éventuellement un ou plusieurs adjuvants de l'immunité tels que l'alun ou un représentant de la famille des muramyl peptides ou encore l'adjuvant incomplet de Freund.

Aujourd'hui, divers types de vaccins sont disponibles 35 pour protéger l'homme contre des maladies infectieuses : micro-organismes vivants atténués (M. bovis - BCG pour la

tuberculose), micro-organismes inactivés (virus de grippe), des extraits acellulaires (Bordetella pertussis pour la coqueluche), protéines recombinées (antigène de du virus de l'hépatite surface B), dea polyosides (pneumocoques). Des vaccins préparés à partir de peptides de synthèse ou de micro-organismes génétiquement modifiés exprimant ದೇಜನ antigênes hétérologues sont en d'expérimentation. Plus récemment encore. ପ୍ରଥେବ ADN plasmidiques recombinés portant des gênes codant pour des antigênes protecteurs ont été proposés comme stratégie 168 vaccinale alternative. Ce type de vaccination est réalisé avec un plasmide particulier dérivant d'un plasmide de E. qui ne se réplique pas in vivo et qui code uniquement pour la protéine vaccinante. Les principaux composants fonctionnels de ce plasmide sont : un promoteur \$5 fort permettant l'expression dans les cellules eucaryotes (par exemple celui du CMV), un site de clonage approprié insérer le gêne d'intérêt, une séquence terminaison-polyadénylation, une origine de réplication procaryote pour produire le plasmide recombiné in vitro 20 et un marqueur de sélection (par exemple le gêne de résistance à l'ampicilline) pour faciliter la sélection des bactéries qui contiennent le plasmide. Des animaux ont été immunisés en injectant simplement l'ADN plasmidique nu dans le muscle. Cette technique conduit à l'expression de 25 la protéine vaccinale in situ 23 â une immunitaire en particulier de type cellulaire (CTL) et de type humoral (anticorps). Cette double induction de la réponse immunitaire est l'un des principaux avantages de la technique de vaccination avec de l'ADN nu. Huygen et 30 al. (1996) et Tascon et al. (1996) ont réussi a obtenir une certaine protection contre M. tuberculosis injectant des plasmides recombinés contenant des gênes de (hep65, 36kDa pra) comme inserts. M. leprae M. leprae est l'agent responsable de la lèpre. L'utilisation d'un 35 insert spécifique de M. tuberculosis comme par exemple